

53 L 22 CDU 530 (075,8)=60 Traducido del ruso por el Candidato a Doctor en Ciencias Filológicas Manuel Gisbert Talens

Impreso en la URSS, 1973 Derechos reservados

# INDICE

9		PRÓLOGO DE LA PRIMERA EDICIÓN RUSA
1.1	Capitulo I.	MECANICA DEL PUNTO
11 13 16 18 19 21 23 26 30 32 35 38 39 43 48 52	1. 2.3. 4. 5.6.7.8.9.0.1.1.2.5.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1	Principio de la relatividad del movimiento Velocidad Impulsión Movimiento de reacción Centro de masas Aceleración Fuerza Dimensiones de las magnitudes físicas Movimiento en un campo uniforme Trabajo y energia potencial Ley de la conservación de la energia Energia interna Límites del movimiento Choques de cuerpos elásticos Momento de la impulsión Movimiento en un campo central
56	Capitulo II,	CAMPO
56 58 61 63 65 69 73	\$ 17. \$ 18. \$ 19. \$ 20. \$ 21. \$ 23. \$ 24.	Interacción eléctrica Intensidad del campo eléctrico Potencial electrostático Teorema de Gauss Campo eléctrico en los casos más sencillos Campo gravitatorio Principio de equivalencia Movimiento kepicriano
79	Capitulo 111.	MOVIMIENTO DEL SÓLIDO
79 82 85 87 90 92	9 25. 9 26. 9 27. 9 28. 9 30. 5 31.	Clases de movimiento del sólido Energia del cuerpo sólido en movimiento Momento de impulsión Ecuación del movimiento de un cuerpo que gira Fuerza resultante Giroscopio Fuerzas de Inercia
99	Capítulo IV.	OSCILACIONES
99 103 106 108 115	§ 32. § 33. § 34. § 35. § 36.	Movimiento armónico Péndulo Oscilaciones amortíguadas Oscilaciones forzadas Resonancia paramétrica
118	Capitulo V.	ESTRUCTURA DE LA MATERIA
118 122 124	§ 37. § 38. § 39.	Atomos Isólopos Moléculas

129	Capitulo VI.	ESTUDIO DE LA SIMETRIA
129 132 133 137 142 145 147 151 153 156	40. 41. 42. 45. 46. 47. 48. 49.	Simetría de las moléculas Enantiomorfismo Red cristalina Sistemas cristalinos Cropos espaciales Clases cristalinas Redes de los elementos químicos Redes de los compuestos químicos Planos reticulares Caras naturales del cristal
158 158 163 166 168 172 175 181 187	Capitulo VII § 50. § 51. § 52. § 53. § 54. § 55. § 56. § 57. § 58.	Temperatura Presión Estados de agregación de la materia Gas perfecto (ideal) El gas perfecto en un campo exterior Distribución de Muxwell-Boltzmann Trabajo y cantidad de calor Capacidad calorífica de los gases Cuerpos condensados
195 195 199 201 204 207 210 212	Capitulo VII § 59. § 60. § 61. § 62. § 63. § 64. § 65.	PROCESOS TERMODINÁMICOS  Proceso adiabático Efecto Junie-Thomson Flujo estacionario Irreversibilidad de los procesos termodinámicos Ciclo de Carnot Naturaleza de la irreversibilidad Entropía
215 215 219 222 222 226 228 232 234 237 241 245 247	Capitulo IX. 6 66. 6 67. 6 68. 6 69. 6 70. 7 72. 6 73. 6 74. 6 75.	
250 250 252 254 256 258 261 265 266 269 272	Capitulo X. \$ 77. 9 78. 9 79. 9 80. 9 81. 9 82. 9 83. 9 84. 8 85. Capitulo XI.	Solubilidad Mezelas de líquidos Soluciones sólidas Presión osmótica Ley de Raoult Ebullición de una mezela de líquidos Condensación inversa Solidificación de la mezela de líquidos Regla de las fases
272 272 274 276	\$ 86. § 87. § 88.	Calor de reacción Equilibrio químico Ley de acción de masas

282 284 287 291 293	\$ 89. 9 90. 9 91. 9 92. 9 93.	Electrólitos faertes Electrólitos débiles Energia de activación Molecularidad de las reacciones Reacciones en cadena
296 296 299 302 305 308 310	Capitulo XII. § 94. § 95. § 96. § 97. § 98. § 99.	FENÓMENOS DE SUPERFICIÉ  Tensión superficial Adsorción  Angulo de contacto Fuerzas capilares Tensión del vapor sobre una superficie curva Naturaleza de los fenómenos de recalentamiento y subenfriamiento Coloides
315 315 319 322 326 330 334 337	Capitulo XIII. § 101. § 102. § 103. § 104. § 105. § 106. § 107.	SÓLIDOS Tracción Deformación volumétrica Destizamiento Plasticidad Defectos en los cristales Naturaleza de la plasticidad Rozamiento de sólidos
341 343 345 349 351 354 358 360 362	Capitulo XIV. \$ 108. \$ 109. \$ 110. \$ 111. \$ 1113. \$ 114. \$ 115. \$ 116.	DIFUSION Y CONDUCCIÓN DEL CALOR Coeliciente de difusión Conductibilidad térmica Resistencia térmica Tiempo de igualación Recorrido libre Difusión y conducción del calor en los gases Movilidad Difusión térmica Difusión en los sólidos
365 367 370 373 375 377 383 387 387 394	Capitulo XV. § 117. § 118. § 119. § 120. § 121. § 122. § 123. § 124.	VISCOSIDAD  Cocficiente de viscosidad Viscosidad de los gases y de los Inquidos Fórmula de Poiseuille Método de semejanza Ley de Stokes Turbulencia Gases enrarecidos Superfinidez Indice alfabético

#### **PRÓLOGO** DE LA PRIMERA EDICIÓN RUSA

El objetivo de este libro es exponer al lector el concepto de los principales fenómenos físicos y de las leyes físicas más importantes. En lo posible, los autores han procurado escribir un libro de pequeño volumen, limitándose solamente a lo principal y omitiendo lo secundario. Por eso, en ninguna de las partes se pretende que la exposición sea total y completa. Las deducciones de las fórmulas solamente se dan para que puedan ayudar al lector a comprender la relación entre los fenómenos. Por ello, las fórmulas se deducen, en lo posible, basándose en los ejemplos más sencillos. Los autores consideran que la deducción sistemática de las fórmulas y ecuaciones se debe exponer en el curso de Física teórica.

Para el manejo de este libro es necesario, además de saber álgebra y trigonometría, tener nociones del Cálculo diferencial y del Algebra vectorial. Se sobrentiende que se posee nociones de los fundamentales conceptos físicos y químicos, según el programa de segunda enseñanza. Los autores esperan que el libro

pueda ser útil para los estudiantes de las facultades de Física de las universidades y de los centros de enseñanza superior, en los que la Fisica desempeña un papel importante, y también para los profesores de Física de las escuelas e institutos de segunda enseñanza.

Este libro se escribió en 1937, pero, por diferentes causas, se retuvo su edición. Para la presente edición se ha revisado totalmente y se ha completado, pero el plan y el contenido fundamental siguen siendo

los mismos.

Por desgracia, debido a la enfermedad como consecuencia de la trágica catástrofe automovilistica, nuestro amigo y maestro L. D. Landáu no ha podido tomar parte en la preparación de esta edición. Hemos procurado seguir en todo el espiritu de exposición del material indicado por el maestro,

Además, hemos seguido, en lo posible, los principios antes sentados de elección del material, basándonos para ello, tanto en la variante primitiva del libro,

como en el curso estenográfico de conferencias de Fisica general expuesto por L. D. Landáu en la Facultad de Fisica técnica de la Universidad estatal de Moscú, editado por esta universidad en 1948. Según el plan inicial y para no alterar la coherencia de la exposición, la descripción de los métodos de la investigación experimental de los fenómenos térmicos se debía hacer en un capítulo aparte y al final del libro. Sentimos no haber podido realizar esta parte del plan y, para evitar ulteriores dilaciones, hemos decidido editar el libro sin este capítulo.

A. I. Atlezer, E. M. Lifshitz

Junio de 1965

#### MECÂNICA DEL PUNTO

# § 1, Principio de la relatividad del movimiento

El concepto fundamental de la Mecánica es el de movimiento, es decir, el de desplazamiento de un cuerpo con respecto a los demás cuerpos. Claro está que sin estos cuerpos no podríamos hablar de movimiento, ya que éste siempre es relativo. El movimiento absoluto de un cuerpo, sin referencia a ningún otro cuerpo, carece de sentido.

La relatividad del movimiento está vinculada con la relatividad del propio concepto del espacio. Nosotros no podemos hablar de la posición ocupada en el espacio absoluto, independientemente de los cuerpos que se hallan en él, sino solamente de la posición con

respecto a determinados cuerpos.

El conjunto de cuerpos que convencionalmente se consideran inmóviles y que con respecto a los mismos se examina el movimiento de los otros cuerpos, en Fisica se denomina sistema de referencia o de comparación. El sistema de referencia se puede elegir arbitrariamente de infinitas maneras; con ello, claro está, el movimiento de un cuerpo cualquiera en distintos sistemas de referencia, aparecerá de diferente manera. Si el sistema de referencia está en el mismo cuerpo, éste se hallará en reposo con respecto al sistema, pero se moverá con respecto a otros sistemas, con la particularidad de que en distintos sistemas se moverá de manera diferente, es decir, según distintas travectorias.

Los diferentes sistemas de referencia son equitativos e igualmente permisibles en el estudio del movimiento de cualquier cuerpo. No obstante, hablando en general, los fenómenos físicos transcurren de distinta manera en los diferentes sistemas de referencia. Por cso hay la posibilidad de distinguir los diferentes sistemas de referencia. En natural elegir el sistema de referencia de manera que los fenómenos de la natural leza aparezcan en él de la forma más simple.

Sea un cuerpo que se halle tan lejos de los demás, que no sufra ninguna influencia por parte de éstos. Se dice que este cuerpo se mueve libremente.

Está claro que, en realidad, las condiciones de movimiento libre pueden tener lugar sólo con mayor o menor grado de exactitud; pero, en principio, se puede uno representar con el alto grado de exactitud que se quiera, que el cuerpo no interacciona con los

otros cuerdos.

El movimiento libre, lo mismo que las demás clases de movimiento, aparece de distinta manera en los diferentes sistemas de referencia. Sin embargo, de elegir como sistema de referencia un sistema ligado a un cuerpo cualquiera que se desplace libremente, los movimientos libres de los demás cuerpos aparecerán en este sistema de una manera muy simple: el movimiento será rectilíneo y uniforme o, de otra manera, a velocidad constante en magnitud y dirección. Esto es en esencia la llamada ley (principio) de la inercia, descubierta por Galileo. El sistema de referencia ligado al cuerpo que se desplaza libremente se denomina sistema inercial. El principio de la inercia también se denomina primera ley de Naulon.

A primera vista puede parecer que la introducción del sistema inercial, como sistema excepcional por sus propiedades, ofrece la posibilidad de determinar el concepto de espacio absoluto y de reposo absoluto con respecto a este sistema. En realidad esto no es así, ya que hay infinitos sistemas inerciales. Efectivamente, si un sistema se desplaza con respecto al sistema inercial a velocidad constante (en magnitud

y dirección), también será inercial.

Hay que subrayar que la existencia de sistemas Inerciales no es una necesidad puramente lógica. La afirmación de que existen, en principio, sistemas de referencia con respecto a los cuales el movimiento libre de los cuerpos se verifica rectilinea y uniformemente, es una de las leyes fundamentales de la naturaleza. Al estudiar el movimiento libre, no podemos, claro está, distinguir diferentes sistemas inerciales. Surge la siguiente pregunta: al estudiar otros fenómenos físicos, ¿ se puede distinguir en algo un sistema inercial de otro y, de esta manera, destacar uno de los sistemas considerándolo peculiar ? Si esta distinción fuera posible, podríamos decir que existen los conceptos de espacio absoluto y reposo absoluto con respecto a este sistema de referencia. Pero tal sistema inercial no existe, ya que todos los fenómenos físicos transcurren de la misma manera en los diferentes sistemas inerciales.

Todas las leyes de la naturaleza tienen el mismo aspecto en todos los sistemas inerciales, los cuales, por lo tanto, no se pueden distinguir entre si y son equivalentes físicamente.

Esta lev, que es una de las principales de la Física. se denomina principio de la relatividad del movimiento y priva de todo sentido a los conceptos de espacio absoluto, reposo absoluto y movimiento absoluto. Como todas las leyes físicas se formulan de la misma manera en todos los sistemas inerciales, mientras que las enunciaciones en los distintos sistemas acelerados (no inerciales) se diferencian, es natural estudiar todos los fenómenos físicos precisamente en los sistemas inerciales. Así lo haremos en adelante, a excepción de los casos en que se especifique particularmente. En realidad, los sistemas de referencia utilizados en los experimentos físicos son inerciales con mayor o menor grado de exactitud. Así, el más corriente es el sistema de referencia relacionado con la esfera terrestre, en la cual vivimos. Este sistema no es inercial debido a la rotación diaria de la Tierra alrededor de su eje y al movimiento de traslación alrededor del Sol. Los distintos puntos de la esfera terrestre efectúan estos movimientos a diferentes, y no constantes, velocidades; por eso, el sistema ligado a la Tierra no es inercial. No obstante, debido a la lentitud relativa de variación de la dirección de las velocidades del movimiento diario de la Tierra alrededor del eje y del movimiento de la Tierra alrededor del Sol, realmente se comete un error muy pequeño, insignifé cante para una serie de experimentos físicos, al considerar inercial al sistema de referencia «terrestre». Aunque la diferencia entre el movimiento en el sistema terrestre de referencia y en el sistema inercial es muy pequeño, se puede observar, por ejemplo, con ayuda del péndulo de Foucauit, cuyo piano de oscilación se desplaza lentamente con respecto a la superficie terrestre (para más detalles V. cl § 31).

### § 2. Velocidad

El estudio de las leyes del movimiento es natural empezarlo con el movimiento de un cuerpo cuyas dimensiones sean suficientemente pequeñas. El movimiento de tal cuerpo se efectúa de la manera más sencilla, ya que podemos no tener en cuenta la rotación del cuerpo ni el desplazamiento relativo de las distintas partes del cuerpo entre sí.

Un cuerpo cuyas dimensiones se puedan despreciar al examinar su movimiento, se denomina punto material y es el fundamental objeto de estudio de la Mecánica. Frecuentemente hablaremos del punto ma-

terial como de una «particula».

La posibilidad de considerar el movimiento de cierto cuerpo como movimiento del punto material, no sólo viene determinada por las dimensiones absolutas del cuerpo, sino que depende de las condiciones del problema físico planteado. Por ejemplo, al estudiar el movimiento de la Tierra alrededor del Sol, se puede considerar la Tierra como un punto material. Sin embargo, la Tierra no se puede considerar de ninguna de las maneras un punto material al estudiar su rotación diaria alrededor del eje.

La posición del punto material en el espacio se puede determinar completamente con sus tres coordenadas, por ejemplo, con las tres coordenadas cartesianas x, y, ¿ En este caso se dice que el punto material posee

tres grados de libertad

El conjunto de las tres magnitudes x, y, z forma el radio vector r de la particula, dirigido desde el origen de coordenadas al punto en que se halla la par-

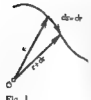
ticula

El movimiento del punto material lo caracteriza su velocidad. En el movimiento uniforme, el valor de la velocidad se determina simplemente como el camino recorrido por la partícula por unidad de tiempo. En el caso general, cuando el movimiento es variado y cambia de dirección, la velocidad de la partícula hay que determinarla como un vector igual al cociente de dividir el vector de desplazamiento infinitamente pequeño ds de la partícula por el correspondiente intervalo de tiempo infinitamente pequeño di Por consiguiente, designando con vel vector velocidad, tendremos que

$$\psi = \frac{ds}{dt}$$
.

La dirección del vector velocidad o coincide con la de ds, es decir, en cada momento, la velocidad va dirigida según la tangente a la trayectoria de la partícula en el sentido del movimiento.

En la fig. 1 se representa la trayectoria del movimiento de un punto material y se indican sus radios vectores r y r+dr en los momentos t y t+dt Aplicando la regia de la composición (suma) de vectores, puede uno convencerse fácilmente de que el despla-



zamiento infinitamente pequeño ds del punto es igual a la diferencia de los radios vectores de la particula en los momentos inicial y final, ds=dr. Por eso, la velocidad o se puede representar de la siguiente forma

$$\sigma = \frac{d\mathbf{r}}{dt}$$
.

es decir, la velocidad es la derivada del radio vector de la particula móvil con respecto al tiempo. Como las componentes del radio vector r son las coordenadas x, y, z del punto, las componentes o proyecciones de la velocidad sobre los ejes de coordenadas x, y, z serán iguales a las derivadas

$$v_x = \frac{dx}{dt}$$
,  $v_y = \frac{dy}{dt}$ ,  $v_z = \frac{dz}{dt}$ .

Además de la posición, la velocidad es la magnitud fundamental que caracteriza el estado del movimiento del punto material. El estado de la particula viene determinado, por consiguiente, mediante seis magnitudes, tres coordenadas y tres componentes de la velocidad

Establezcamos la relación entre los valores de las velocidades v y v' de un mismo punto material en dos sistemas de referencia distintos K y K'. Si en el tiempo dt el punto material se ha desplazado a una distancia ds respecto al sistema K de referencia, y el sistema K se ha desplazado con respecto al sistema K' a la distancia dS, de la regla de composición de vectores tendremos que el desplazamiento del punto material con respecto al sistema K' será ds' = ds + dS. Dividiendo ambas partes de esta igualdad por el intervalo dt de tiempo y designando con V la velocidad del sistema K con respecto al K', hallamos que

$$v' = v + V$$
.

Esta lórmula, que relaciona las velocidades de un mismo punto material en diferentes sistemas de referencia, se denomina regla de composición de velocidades.

A primera vista, la regla de composición de velocidades parece completamente evidente. No obstante hay que tener en cuenta que se ha basado en la fácita suposición del transcurso absoluto del tiempo. Ejectivamente, hemos considerado que el intervalo de tiempo durante el cual la partícula se desplaza en la magnitud de en el sistema K, es igual al intervalo de

tiempo durante el cual la partícula se desplaza en la magnitud ds' en el sistema K'. Esta suposición, estrictamente hablando, resulta falsa, pero las consecuencias desprendidas al considerar el tiempo una magnitud no absoluta, empiezan a revelarse solamente cuando las velocidades son muy elevadas, comparables a la de la luz. En particular, a esas velocidades ya no se cumple la regla de composicion de velocidades. En adelante examinaremos sólo las velocidades suficientemente pequeñas, cuando la suposición de que ei tiempo es absoluto está bien justificada La mecánica basada en la suposición del tiempo ahsoluto se denomina de Newton o clásica. Solamente esta mecánica estudiaremos nosotros. Las leves fundamentales de esta mecánica las formuló Newton en su tibro «Principios matemáticos de filosofia natural». publicado en 1687.

# § 3. Impulsión

En el movimiento libre del punto material, cuando éste no interacciona con otros cuerpos, su velocidad en los sistemas merciales permanece invariable. Y al contrario, si los puntos materiales interaccionan entre si, sus velocidades varian con el tiempo. No obstante, las variaciones de las velocidades de las particulas que interaccionan, no son independientes completamente, sino que se relacionan entre si. Para aclarar cómo es esta dependencia introducimos el concepto de sistema cerrado, comprendiendo con ello el conjunto de puntos materiales que interaccionan entre si, pero que no lo hacen con los cuerpos que los rodean. Para el sistema cerrado existe una serie de magnitudes relacionadas con las velocidades y que no varian con el tiempo. Estas magnitudes, naturalmente, desempeñan un papel muy importante en la Mecánica.

Una de estas magnitudes invariables es la impulsión (el impulso) total del sistema. Esta es la suma vectorial de las impulsiones de cada uno de los puntos materiales que integran el sistema cerrado. El vector de impulsión del punto material se relaciona con la velocidad del mismo de manera muy sencilla, es proporcional a esta velocidad. El coeficiente de proporcionalidad es característico para cada punto material constante y se denomina masa del punto material. Designando por p el vector de impulsión de la

particula y por m su masa, podemos escribir p = mv.

donde  $\boldsymbol{v}$  es la velocidad de la particula. La suma de los vectores  $\boldsymbol{p}$ , extendida a todas las particulas del sistema cerrado, es la impulsión total del sistema:

$$P = p_1 + p_2 + \ldots = m_1 \sigma_1 + m_2 \sigma_2 + \ldots$$

donde los subíndices representan el número de las diferentes partículas. Esta magnitud no varia con el tiempo:

P = const.

Por la tanto, la impulsión total de un sistema cerrado se conserva constante. Esta aseveración se denomina ley (principlo) de la conservación de la impulsión. En el § 15 hablaremos del origen de esta ley. Como la impulsión es un vector, la ley de la conservación de la impulsión se descompone en tres leyes que expresan la constancia con respecto al tiempo de las tres componentes de la impulsión total, En la ley de la conservación de la impulsión entra una magnitud nueva: la masa de la partícula Utilizando esta ley se puede determinar la relación de las masas de las particulas. Efectivamente, supongamos que dos puntos materiales chocan entre si. Designemos sus masas por m, y m, Sean v, y v, las velocidades de las partículas antes de la colisión y vi y v<sub>s</sub>, después de la misma. Enfonces, de la lev de la conservación de la impulsión se desprende que

$$m_1 v_1 + m_2 v_2 = m_1 v_1' + m_2 v_2'.$$

Designando por  $\Delta v_1$  y  $\Delta v_3$  las variaciones de las velocidades de ambas partículas, escribiremos la ecuación de la siguiente manera:

$$m_1 \Delta \mathbf{v}_1 + m_2 \Delta \mathbf{v}_1 = 0$$

de donde

$$\Delta v_1 = - \frac{m_1}{m_2} \Delta v_1$$
.

Por lo tanto, las variaciones de las velocidades de dos partículas que interaccionan, son inversamente proporcionales a sus masas. Utilizando esta ecuación se puede determinar la relación de las masas en función de la variación de las velocidades de las partículas Para ello elegiremos arbitrariamente un cuerpo cualquiera, lo consideraremos de masa unidad y las masas de los demás cuerpos las relacionaremos con la de éste. En Física, como tal unidad de masa se toma, generalmente, el gramo (V. el § 8).

#### § 4. Movimiento de reacción

La ley de la conservacion de la impulsión es una de las leyes fundamentales de la naturaleza y se revela en una serte de fenómenos. En particular, es la base del movimiento de reacción.

Veamos cómo hallar la velocidad de un cobete en función de la variación de su masa. Sea v la velocidad y M la masa del cobete en cierto momento de trempo f. Supongamos que en este momento emplezan a salir los gases de escape cuya velocidad respecto ni cobete estigual a u. Al cabo del intervalo df, la masa del cobete habra disminuido y será igual a M-rdM, donde — dM es la masa del gas que ha saludo, y la velocidad labrá aumentado y será igual a v-dv. Comparemos allora las impulsiones del sistema cobete : gases de escape en los momentos t y t+dt. Claro está que la impulsión inicial es Mv. La impulsión del cobete en el momento. t-dt es (M-dM), (v-dv), teniendo en cuenta que la magnitud dM es negativa, y la impul-



Fig. 2,

sión del gas de escape es -dM (v-u), ya que la velocidad del gas con respecto a la Tierra, evidentemente, es v-u (fig. 2) Según la ley de la conservación de la impulsión debemos igualar las magnitudes de las impulsiones en ambos momentos.

$$Mv = (M + dM)(v + dv) - dM(v - u),$$

de donde, despreciando la magnitud dM du, que es infinitamente pequeña de segundo orden, obtenemos que

Mdv + udM = 0.

$$\frac{dM}{M} = -\frac{dv}{u}.$$

Consideraremos que la velocidad de salida del gas no varia con el tiempo. Entonces, la última ecuación se puede escribir de la siguiente manera:

$$d \ln M = -d \frac{\pi}{H}$$

de donde

$$\ln M + \frac{\sigma}{\pi} = \text{const}$$
.

El valor de la constante se determina de la condición de que, al iniciar el movimiento el cohete, es decir, cuando v=0, la masa del mismo era  $M_u$ , por lo tanto.

$$const = ln M_a$$
.

Colocando este valor en la ecuación obtenida, hallamos que

$$\ln M \mid -\frac{\theta}{n} - \ln M_{\bullet}$$

y en definitiva

$$v = u \ln \frac{M_u}{M}$$
.

Esta fórmula determina la velocidad del cohete en función de la variación de su masa.

### § 5. Centro de masas

Con la ley de la conservación de la impulsión está relacionada una importante propiedad de la masa: el principio de conservación de la musa. Para aclarar el contenido de este principio, examinemos, en un sistema cerrado de partículas, el punto denominado centro de masas (centro de masas son los valores medios de las coordenadas de centro de masas son los valores medios de las coordenadas de tas partículas, teniendo en cuenta que la coordenada de cada partícula se considera tantas veces, cuantas unidades de masa haya en la partícula. En otras palabras, si  $x_1, x_2, \dots$  designan las coordenadas x de las partículas de masas  $m_1, m_2, \dots$ , la coordenada x del centro de masas viene determinada por la fórmula

$$X = \frac{m_1 x_1 + m_2 x_2 + \dots}{m_1 + m_2 + \dots}.$$

De manera análoga se pueden escribir las fórmulas para las coordenadas y y z Todas estas fórmulas se escriben en forma vectorial en una sola expresión para el radio vector **R** del centro de masas:

$$R = \frac{m_1 r_1 + m_2 r_2 + \cdots}{m_1 + m_2 + \cdots}.$$

donde  $r_1, r_2, \ldots$  son los radios vectores de las particulas.

El centro de masas posee una propiedad muy notable y es que se desptaza a velocidad constante, mientras que las distintas partículas que componen el sistema cerrado, pueden moverse a velocidades variables con el tiempo. Efectivamente, examinemos la velocidad de desptazamiento del centro de masas. Esta velocidad es

$$V = \frac{dR}{dl} = \frac{m_1}{m_1} \frac{dr_1}{dl} + m_2 \frac{dr_2}{dl} + \cdots$$

$$m_1 + m_2 + \cdots$$

Pero  $\frac{d\mathbf{r}_1}{dt}$  es la velocidad de la primera partícula;  $\frac{d\mathbf{r}_2}{dt}$ , la de la segunda, etc. Designando estas velocidades por  $\mathbf{v}_1$ ,  $\mathbf{v}_4$ , ..., obtenemos

$$V = \frac{m_1 \sigma_1 + m_2 \sigma_2 \cdot \cdots \cdot \cdots}{m_1 + m_2 + \cdots \cdot \cdots}.$$

El numerador de esta expresión es la impulsión total del sistema, que hemos designado por P. Por eso, definitivamente tenemos

$$V = \frac{P}{At}$$
,

donde M es la suma de las masas de todas las particulas:  $M = m_s + m_s + \dots$ 

Como la impulsión total del sistema se conserva, tampoco variará con el tiempo la velocidad del centro de masas.

Escribiendo la fórmula de la manera siguiente

$$P = MV$$

vemos que la impulsión total del sistema, la velocidad de desplazamiento de su centro de masas y la suma de las masas de todas las partículas que integran el sistema se relacionan de la misma manera que la impulsión, velocidad y masa de una partícula independiente. Nosotros podemos considerar la impulsión total del sistema como la impulsión de un punto material que se halle en el centro de masas del sistema y de masa igual a la suma de las masas de todas las partículas del mismo. La velocidad del centro de masas se puede considerar como la velocidad de desplazamiento del sistema de partículas, considerado como un todo, y la suma de las masas de las sistema partículas representa la masa de todo el sistema.

De esta manera vernos que la masa de un cuerpo compuesto es igual a la suma de las masas de sus partes. Esta aseveración es muy habitual y puede parecer muy clarividente. No obstante, no es frivial, ni mucho menos, y representa una ley física que es consecuencia de la ley de la conservación de la impulsión. Como la velocidad del centro de masas de un sistemacerrado de partículas no varía con el tlempo, ligando con su centro de masas un sistema de referencia, obtendremos un sistema inercial de referencia. Este sistema se denomina sistema del centro de masas. En este sistema de referencia, la impulsión total del sistema cerrado de particulas, evidentemente, será igual a cero. Al estudiar los fenómenos en un sistema de referencia de esta clase se evitan las complicaciones que aporta el movimiento del sistema de partículas considerado en su totalidad, y se revelan más claramente las propiedades de los procesos internos que se producen en el sistema. Por esta razón, en Fisica se utiliza frecuentemente el sistema de centro de

# 6 6. Aceleración

En el caso general de movimiento de un punto material, la velocidad varía constantemente en dirección y en magnitud Supongamos que en el intervalo dí la velocidad ha variado en dv. Si referimos esta variación a la unidad de tiempo, obtendremos el vector aceleración del punto material, que designaremos mediante w:

$$\mathbf{w} = \frac{d\mathbf{v}}{dt} \ .$$

masas.

Así tenemos que la aceleración defermina la variación de la velocidad de la partícula y esigual a la derivada de la velocidad con respecto al tiempo. Si la dirección de la velocidad no varia, es occir, si el punto material se desplaza en linea recta, la aceleración estará dirigida segun esta recta y evidentemente será

Fig. 4.

$$w = \frac{do}{dt}$$
.

También es fácil determinar la aceleración en el caso en que la velocidad varie sólo en la dirección, permaneciendo constante en su magnitud. Este caso tiene lugar en el movimiento uniforme de un punto material según una circunferencia.

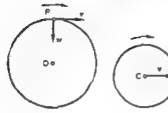


Fig. 3.

Sea  $\boldsymbol{v}$  la velocidad de la partícula en un momento determinado (fig. 3). Tracemos el vector  $\boldsymbol{v}$  en un dragrama auxiliar a partir de cierto punto C (fig. 4). Si el movimiento de la partícula es uniforme y según una circunferencia, el extremo del vector  $\boldsymbol{v}$  (punto A) también se desplazará uniformemente según la circunferencia de radio  $\boldsymbol{v}$ , igual al valor absoluto de la velocidad. Está claro que la velocidad de desplazamiento del punto A será la aceleración de la partícula P, ya que el desplazamiento del punto A en el tiempo dt es igual a  $d\boldsymbol{v}$ , y, por consiguiente, la velocidad del punto A es igual a  $d\boldsymbol{v}$ . Esta velocidad, siendo tan-

gente a la circunferencia C, es perpendicular a v. En la figura se designa mediante la letra zv. Si construimos el vector zv en el punto P, evidentemente, estará dirigido hacia el centro de la circunferencia  $Q_c$  Así, la aceleración de un punto material que se desplaza uniformemente según una circunferencia, va dirigida hacia el centro de la circunferencia, es decir, es perpendicular a la velocidad.

Defermmemos la magnitud de la aceleración w. Para ello hay que hallar la velocidad del punto A, que se desplaza según una circunferencia de radio v. En el tiempo T, en que el punto P efectúa una rotación completa según la circunferencia O, el punto A lo

hará según la circunferencia  $C_*$ , es decir, recorrerá un camino igual a  $2\pi v$ . Por eso, la velocidad del punto  $A_*$ , igual a  $w_*$ , será

$$w = \frac{2\pi v}{T}$$
.

Colocando aqui el valor del periodo  $T = \frac{2\pi r}{v}$ , donde r es el radio de la trayectoria de la partícula P, obtenemos definitivamente que

$$tv = \frac{v^2}{r}$$
.

Por lo tanto, si la velocidad sólo varía en magnitud, la dirección de la aceleración coincide con la de la velocidad; si la velocidad varía solamente de dirección, los vectores de la velocidad y de la aceleración son perpendiculares entre sí.

En el caso general, cuando la velocidad varía en magnitad y en dirección, la aceleración posee dos componentes: una según la dirección de la velocidad y la otra, perpendicular a la misma. La primera se denomina componente tangencial y es igual a la derivada de la magnitud de la velocidad con respecto al tiempo.

$$w_i = \frac{dv}{dt}$$
.

La segunda componente de la aceleración,  $w_n$ , se denomina narmat. Es proporcional al cuadrado de la velocidad de la partícula e inversamente proporcional al radio de curvatura de la trayectoria en el punto considerado.

### § 7. Fuerza

Si el punto material efectúa un movimiento fibre, o sea, no interacciona con los cuerpos que le rodean, conservará su impulsión. Si, por el contrario, la partícula interacciona con los cuerpos que la rodean, su impulsión variará con el tiempo. Por lo tanto podemos considerar la variación de la impulsión del punto material como una medida de la influencia que ejercen sobre él los cuerpos que lo rodean Cuanto mayor sea esta variación (por unidad de tiempo), más intensa será la influencia. Por eso, para detorinmar esta influencia es natural considerar la derivada del vector de la impulsión del punto material con respecto al tiempo. Esta derivada se denomína fuerza, y es la que actúa sobre el punto material.

Esta delinición caracteriza un aspecto de la interacción, a saber, el grado de «reacción» del punto material ante la acción que ejercen sobre el mismo los cuerpos que lo rodean. Pero, por otro lado, al estudiar la interacción del punto material con los cuerpos que lo rodean, se puede relacionar la fuerza de esta interacción con las magnitudes que caracterizan el estado del punto material y el de los cuerpos que lo rodean.

Las fuerzas de interacción entre los puntos materiales (en la Mecánica clásica) dependen sólo de su posición. En otras palabras, las fuerzas que actúan entre las partículas, dependen solamente de la distancia entre éstas, pero no de las velocidades de las mismas

El carácter de dependencia de las fuerzas con respecto a la distancia entre las partículas, se puede establecer, en muchos casos, partiendo del estudio de los fenómenos físicos que son la base de la interacción

entre los puntos materiales.

Designemos por F la fuerza que actúa sobre el punto material considerado. Esta luerza dependerá de las coordenadas del punto material y, además, de las magnitudes que caracterizan las propiedades y la posición de los cuerpos que lo rodean Entonces podemos escribir la igualdad de las dos expresiones de la fuerza: la variación de la impulsión del punto material p por unidad de tiempo y F, de donde

$$\frac{dp}{dt} = F$$
.

Esta igualdad se denomina ecuación del movimiento del punto material.

Como p=mo, la ecuación del movimiento del punto material se puede escribir también de la siguiente manera:

$$m\frac{d\phi}{dr} = F$$
.

De esta manera, la fuerza que actúa sobre un punto material, es igual al producto de la aceleración del punto material por su masa. Esta aseveración es el contenido de la segunda ley de la mecánica de Newton No obstante, hay que subrayar que esta ley adquiere sentido concreto sólo después de establecer la clase de F en funcion de las coordenadas de la partícula En este caso, es decir, si se conoce la clase de función de F, la ecuación del movimiento permite, en principio, determinar la dependencia de la velocidad y de las

coordenadas del punto material respecto del tiempo En otras palabras, nos permite determinar la trayectoria de su movimiento. En este caso, además de la clase de la función F, es decir, de la ley de interacción de la partícula con los cuerpos que la rodean, se deben conocer las denominadas condiciones iniciales: posición y velocidad de la partícula en determinado momento tomado en calidad de inicial Como la ecuación del movimiento determina el incremento de la velocidad de la partícula por cada intervalo de tiempo  $di(d\mathbf{o} = \frac{F}{m}dt)$ , y como por la velocidad se puede deter

minar la variación de la posición de la partícula en el espacio (dr=v dt), está claro que el conocimiento de la posición y velocidad iniciales de la particula son suficientes para determinar por completo su movimiento ulterior. Precisamente en esto está el sentido de la afirmación hecha en el § 2 de que el estado mecánico de la partícula viene determinado por las coordenadas y por la velocidad.

La ecuación del movimiento es una ecuación vectorial. Por eso se puede escribir en forma de tres ecuaciones que relacionan las proyecciones de la aceleración y de la fuerza sobre los ejes de coordenadas:

$$m \frac{dv_x}{dt} = F_x$$
,  $m \frac{dv_y}{dt} = F_y$ ,  $m \frac{dv_z}{dt} = F_z$ .

Volvamos at sistema cerrado de puntos materiales. Como sabemos, la suma de las impulsiones de estos puntos se conserva constante:

$$p + p_1 + \cdots = \text{const}$$

donde  $p_i$  es la limpulsión del punto material i. Diferenciemos esta ecuación en función del tiempo:

$$\frac{dp_1}{dt} + \frac{dp_2}{dt} + \cdots = 0.$$

Observando que

$$\frac{dp_f}{dt} = F_{ij}$$

donde  $F_{I}$  es la fuerza que actúa sobre el punto I, obtenemos que

$$F_1 + F_2 + \cdots = 0.$$

De esta manera, la suma de todas las fuerzas de un sistema cerrado es igual a cero. En particular, si el sistema cerrado posee solamente dos cuerpos, la fuerza con que el primer cuerpo actúa sobre el segundo, debe ser igual en magnitud y de sentido contrario a la fuerza con que el segundo cuerpo actúa sobre el primero. Esta aseveración se denomina principio de la igualdad de la acción y de la



Fig. 5.

reacción (o tercera ley de Newton) Como en el caso considerado solamente hay una dirección elegida, la de la recta que une los cuerpos (puntos materiales), las fuerzas F, y F<sub>2</sub> estarán dirigidas según esta recta (fig. 5, M<sub>1</sub> y M<sub>2</sub> designan los dos puntos materiales).

# § 8. Dimensiones de las magnitudes físicas

Todas las magnitudes físicas se miden con determinadas unidades. Medir una magnitud cualquiera es determinar la relación existente entre ella y otra magnitud de la misma especie tomada por unidad.

En principio, para cada magnitud física se puede elegir cualquier unidad. No obstante, se puede utilizar la relación entre distintas magnitudes físicas y usar solamente un numero limitado de unidades arbitrarias para ciertas magnitudes, tomadas como básicas, y para las demás magnitudes establecer las unidades relacionadas con las unidades fundamentales. Esas unidades se denominan unidades derivodas,

En Fisica, como magnitudes fundamentales se han adoptado la longitud, el tiempo y la masa

adoptado la longitud, el tiempo y la masa En Física, la unidad de longitud es el centímetro (cm), igual a la centesima parte del metro, el cual, en la actualidad se deline como la longitud igual a 1 650 763,73 longitudes de onda de la luz correspondiente a determinada línea (a la anaranjada) del es-

pectro del gas criptón.

Primeramente, el metro se había definido como sa diezmillonésima parte del cuadrante del meridiano de París, y a base de las mediciones realizadas en 1792, se construyó e hizo el metro patrón. Como la reproducción del metro patrón basada en su definición «natural» tertia muchos inconvenientes, ulterromente se establecio definir el metro como la longitud de determinado patrón el metro patron de platino iridiado que se conserva en la Osicina Internacional

de Pesas y Medidas de París. Sin embargo, en la actualidad se ha renunciado también a esta definición del metro como «medición entre trazos» y se ha admitido la definición indicada arriba del metro «luminoso». Debido a este patrón de unidad de longitud, se ha vuelto al carácter natural, indestructible, de medición de la longitud y, además, hay la posibilidad de elevar notablemente la exactitud de reproducción del metro patrón.

Para medir pequeñas longitudes se utilizan las siguientes unidades micra 1,  $1\mu=10^{-6}$  cm; milimicra micromilímetro o nanometro,  $1 \text{ m } \mu = 10^{-7}$  cm, Angstrom (unidad),  $1 \text{ Å} = 10^{-8}$  cm; fermi (unidad).

I fermu=10-13 cm.

En Astronomía, las distancias se miden en años de luz, que es la distancia que recorre la luz en un año. El año de luz es igual a 9,46·10<sup>17</sup> cm. La distancia, igual a 3,25 años de luz, o sea, igual a 3,08·10<sup>18</sup> cm, se denomina parsec. A esta distancia, el diámetro mayor de la órbita de la Tierra subtiende l' de arco. En Física, el tiempo se mide en segundos. El segundo (s) en la actualidad se define como una parte de determinado año trópico, a saber, el de 1900. El año trópico es el intervalo de tiempo entre dos pasos sucesivos del Sol por el equinocio de primavera. La indicacción decla del año 1900 es debida a que la duración del año trópico no es invariable y disminuye aproximadamente 0,5 s cada sigio.

Al principio, el segundo se definía como determinada parte del día solar (la 1/86400 parte). Pero la rotación diaria de la Tierra no es uniforme y la duración del día no es invariable. Las oscilaciones relativas de la duración del día son aproximadamente de 10-7. Esta magnitud, con el nivel actual de la técnica, es muy elevada para basar la definición de la unidad de tiempo sobre la rotación diaria de la Tierra. Las oscilaciones relativas en la duración del año trópico son menores, pero la definición del segundo basada en la traslación de la Tierra alrededor del Sol, tampoco se debe considerar completamente satisfactoria,

<sup>11</sup> Muchos autores le dan también el nombre de amicrón a esta unidad, pero como en la última edición (decimonovena, 1970) del Diccionario de la Real Academia Española re dice que micrón es la amillonésima parte de un milimetros, o sea, =1 milimicra, hemos necidido no utilizar este término para evitar confusiones. (N. del T.)

ciente exactitud el «patrón» de la unidad de tiempo Esta dificultad desaparece solamente si la definicion del segundo se basa en los movimientos periódicos que transcurren en los átomos, y no en el movimiento de la Tierra Entonces el segundo será una unidad física del tiempo tan natural, como lo es el centímetro «luminoso» en la dimensión longitudinal En Física, la masa se mide, como ya se ha indicado antes, en gramos. El gramo es la milésima parte de la masa del kilogramo patrón, que se conserva en la Oficina Internacional de Pesas y Medidas de París Al principio, la masa del kilogramo se deferminó como la de un decimetro cúbico de agua a la temperatura de 4° C, es decr. a la temperatura en que el agua

ya que, al utilizarla, no se puede reproducir con sufi-

masa del kilogramo patrón, que se conserva en la Oficina Internacional de Pesas y Medidas de París Al principio, la masa del kilogramo se deferminó como la de un decimetro cúbico de agua a la temperatura de 4°C, es decir, a la temperatura en que el agua posee la maxima densidad. Sin embargo, mantener esta definición, lo mismo que la definición primitiva del metro, resultó imposible debido al aumento de la exactitud en las mediciones. De conservar las definiciones primitivas, habria que variar continuamente los patrones fundamentales. En la actualidad, se ha establecido que 1 cmº de agua destilada a la temperatura de 4°C no pesa I g, sino 0,999972 g. No obstante, la definición de kilogramo como masa de cierto kilogramo patrón también adolece de los mismos defectos que la definición del metro como medida «entre trazos». Lo más natural seria definir el gramo basándose en la masa de cualquier núcleo atómico, por ejemplo, en la del protón, y no en el kilogramo patrón de masa.

Aclaremos ahora cómo se deducen las unidades deri-

vadas. Veamos algunos ejemplos.

Como unidad de velocidad se podría haber tomado uña velocidad arbitraria (por ejemplo, la velocidad media de la Tierra en su traslación alrededor del Sol o la velocidad de la luz) y a esta velocidad, como unidad, referir todas las demás velocidades; pero se puede utilizar la definición de velocidad como la relación entre el camino recorrido y el tiempo, y como unidad de velocidad adoptar la velocidad en que se recorre un centimetro por segundo.

Para esta unidad se utiliza la notación 1 em. El sim-

bolo cm/s expresa las dimensiones de la velocidad en las unidades fundamentales, centimetro para la longitud y segundo para el tiempo. Las dimensiones de la velocidad se escriben así:

$$[v] = \frac{em}{s}$$
.

Lo mismo tenemos con la aceleración. Por unidad de aceleración se podría tomar cualquier aceleración (por ejemplo, la de la caída del cuerpo libre); pero se puede utilizar la definición de la aceleración como la variación de la velocidad por unidad de tiempo y tomar como unidad de aceleración la que, en un segundo, la velocidad varía en 1 cm/s. Para esta unidad de aceleración se utiliza la notación 1 cm/s<sup>2</sup>. El sím-

bolo  $\frac{cm}{s^2}$  expresa las dimensiones de la aceleración:

$$[w] = \frac{cm}{s^2}$$
.

Determinemos ahora las dimensiones de la fuerza y establezcamos la unidad de fuerza. Para ello utilicemos la definición de fuerza como producto de la mas apor la aceleración Utilizando para las dimensiones de cualquier magnitud física F la notación [F], obtenemos la siguiente expresión de las dimensiones de la fuerza:

$$[F] = [m] [w] = \frac{g \cdot cm}{z^g}.$$

Como unidad de luerza podemos tomos  $1 \frac{g \cdot cm}{s^2}$ . Esta fuerza se denomina dina, y es la fuerza que le comunica a la masa de 1 g la aceleración de  $1 \frac{cm}{s^2}$ .

Así, utilizando las relaciones entre distintas magnitudes, se pueden elegir las unidades de todas las magnitudes físicas, partiendo de determinado número de magnitudes tomadas como base y para las cuales se eligen arbitrariamente las unidades. El sistema de unidades físicas cuyas unidades fundamentales son el centímetro, para la longitud, el gramo, para la masa, y el segundo, para el tiempo, se denomina sistema CGS (o cgs).

Sin embargo no debe creerse que el haber precisamente tres unidades fundamentales arbitrarias en este sistema, significa que tenga un profundo sentido físico. Esto es debido solamente a la comodidad practica del sistema erigido sobre estas unidades. En principio se puede constituir un sistema de unidades con otra cantidad de unidades elegidas arbitrariamente (esta cuestión se tratará otra vez en el § 22)

Con las dimensiones se puede operar de la misma manera que si fueran simples magnitudes algebraicas, es decir, se pueden hacer las mismas operaciones que con los números. Las dimensiones de ambos miembros de cualquier igualdad que contenga diferentes magnitudes físicas, deben ser, evidentemente, Iguales. Esto hay que tenerio en cuenta al verificar las fórmulas.

Por consideraciones físicas, frecuentemente se suele saber que una magnitud física cualquiera puede depender sólo de otras magnitudes determinadas. En muchos de estos casos se logra determinar el carácter de las relaciones buscadas basándose solamente en las razones físicas de las dimensiones. Más abajo veremos ejemplos de esta indole.

Además del sistema CGS de unidades, frecuentemente se utilizan otros sistemas en los cuales, para la masa y longitud, se toman unas unidades fundamentales mayores que el g y que el cm. El sistema internacional de unidades \$1 (o MKS) se basa en las siguientes unidades, el metro para la longitud, el kilogramo para la masa y el segundo para el tiempo. La unidad de fuerza de este sistema se denomina newton (N o nt):

$$1N = 1 \frac{\text{kg-m}}{s^4} = 10^4 \text{ dinas.}$$

En los cálculos técnicos generalmente se mide en otras unidades, en kilogramos fuerza (kgf). Esta es la fuerza con que la Tierra atrae a la masa de 1 kg al nivel del mar y a la latitud de 45°. Esta fuerza es

(más exactamente ~980 665 dinus).

#### ∯ 0. Movimiento en un campo uniforme

Si sobre una partícula, en cada punto del espacio, actúa una fuerza determinada, el conjunto de todas estas fuerzas se denomina campo de fuerzas

En el caso general, las fuerzas del campo pueden variar de un punto a otro del mismo y depender también del

Veamos el caso más simple de movimiento de un punto material en un campo uniforme, es decir, cuando las fuerzas del campo tienen en todas partes la misma magnitud, invariables dirección y sentido y no dependen del trempo. Un campo de éstos es, por ejemplo, el de la atracción de la Tierra en la región que la rodea y de pequeñas dimensiones en comparación con su radio.

De la ecuación del movimiento del punto material tenemos

$$m = \frac{d\mathbf{v}}{dt} = \mathbf{P}$$

que, siendo F=const, nos da que

$$\mathbf{v} = \frac{1}{m}F\ell + \mathbf{v}_0,$$

donde  $v_0$  es la velocidad inicial del punto material. Así tenemos que en el campo uniforme, la velocidad es una función tineal del tiempo

La expresión obtenida para  $\boldsymbol{v}$  nos dice que el movimiento del punto material se efectúa en un plano formado por el vector de fuerza  $\boldsymbol{F}$  y el vector de la velocidad inicial  $\boldsymbol{v}_0$ . Tomemos este plano como el plano de coordenadas x,y,y dirijamos el eje y según la fuerza  $\boldsymbol{F}$ . La ecuación que determina la velocidad  $\boldsymbol{v}$  de la particula, se descompone en dos ecuaciones, respectivamente, para las proyecciones  $v_x$  y  $v_y$  de la velocidad.

$$v_y = \frac{F}{m} t + v_{y0}, \quad v_x = v_{x0},$$

donde  $v_{xa}$  y  $v_{ya}$  son los valores iniciales de las proyectiones de la velocidad.

Recordando que las proyecciones de la velocidad son iguales a las derivadas con respecto al tiempo de las correspondientes coordenadas de la particula, escribiremos la últimas ecuaciones de la siguiente manera:

$$\frac{dy}{dt} = \frac{F}{m} t + v_{yy}, \quad \frac{dx}{dt} = v_{xy}.$$

De donde

$$y = \frac{F}{2m} t^z + v_{y0}t + y_0,$$

$$x = v_{xe}t + x_{pe}$$

donde  $x_0$  e  $y_0$  son los valores iniciales de las coordenadas del punto material. Con estas expresiones se determina la trayectoria del movimiento de la particula. Estas ecuaciones se simplifican, si se establece empezar a contar el tiempo desde el momento en que la proyección de la velocidad  $v_y$  es igual a cero; entonces  $v_{y0}$ . O Eligiendo también el origen de coordenadas en el punto donde se habla la particula en ese momento, tendremos que  $x_0 = y_0 = 0$ . Por fin, designando por  $v_0$  a la magnitud  $v_{x0}$ , que come de en este momento

con el valor inicial de la velocidad, tenemos que

$$y = \frac{F}{2m} t^{\mathfrak{g}}, \quad x = v_{\mathfrak{g}} t.$$

Y eliminando a 1,

$$y = \frac{F}{2mp_{sc}^2} x^2,$$

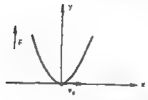


Fig 6.

es decir, la ecuación de una parábola (fig. 6). Así tenemos que en un campo uniforme, la partícula se desplaza describiendo una parabola.

# § 10. Trabajo y energia potencial

Examinemos el movimiento de un punto material en cierto campo de luerzas F. Si solicitado por la fuerza F, el punto material recorre un trayecto de infinitamente pequeño, la magnitud

$$dA = F ds \cos \theta$$
,

donde 0 es el ángulo entre los vectores F y ds, se denomina trabajo de la fuerza F en el trayecto ds. El producto de las magnitudes absolutas de dos vectores a y b por el coseno del ángulo entre ellos se denomina producto escalar de estos vectores y se designa con el simbolo ab. Por eso, el trabajo se puede definir como el producto escalar del vector de fuerza por el vector de desplazamiento de la partícula:

$$dA = F dx$$
.

Esta expresión se puede escribir así:

$$dA = F_s ds$$

donde  $F_s$  es la proyección de la fuerza F sobre la dirección de desplazamiento ds de la partícula. Para determinar el trabajo de las fuerzas de un campo en un recorrido finito de la partícula, hay que dividir este recorrido en espacios infinitamente pequeños ds y, determinado el trabajo en cada espacio elemental, sumar estos trabajos. Esta suma nos dará el trabajo de las fuerzas del campo en todo el trayecto De la definición de trabajo se deduce, que la fuerza dirigida perpendicularmente al camino recorrido, no produce trabajo. En particular, en el movimiento uniforme de un punto material según una circunferencia, el trabajo de las fuerzas es igual a cero.

El campo estacionario de fuerzas, es decir, el que no depende del tiempo, posee una propiedad excepcional, a saber: si en este campo el punto material se desplaza según una trayectoria cerrada, de modo que en su movimiento el punto regrese a su posición inicial, el trabajo realizado en este caso por las fuerzas

del campo será igual a cero.

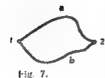
De esta propiedad se deduce otra aseveración: el trabajo de las fuerzas del campo, al trasladar a la particula de una posición a otra, no depende del cumino recorrido, sino solamente viene determinado por las posiciones de los puntos inicial y final de la traslación. Efectivamente, sean dos puntos I y 2. Unámoslos mediante las curvas a y b (fig. 7). Supongamos que la partícula se traslada del punto I al 2 según la curva a y después retorna al punto I por la curva b. El trabajo total que en este caso efectúan las fuerzas del campo, es igual a cero. Designando por A el trabajo, podemos escribir:



Al variar la dirección del traslado, el trabajo, evidentemente, cambiará de signo, por eso, de la ecuación se deduce que

$$A_{1ab} = -A_{4b1} = A_{1b2}$$

es decir, el trabajo no depende de la curva-trayecto que une los puntos inicial I y final 2 del recorrido. Como el trabajo de las fuerzas de un campo no depende del camno recorrido, sino que viene deferminado por los puntos extremos del trayecto, esta claro que será una magnitud de profundo contenido físico. Con su ayuda se puede determinar una importante característica del campo de fuerzas. Para ello tomemos un punto cualquiera del espacio como origen, designémoslo con la letra O y veamos el trabajo realizado por las fuerzas del campo al trasfadarse la partícula desde este punto a un punto cualquiera P. Designemos este trabajo por —U. La magnitud U, es decir, el trabajo de trasfacion de la partícula desde el punto O hasta



el P, tomado con signo contrario, se denomina energia potencial de la partícula en el punto P. Esta energia es función de las coordenadas x, y, z del punto P:

$$U = U(x, y, z).$$

El trabajo de las fuerzas del campo  $A_{12}$  al trasladarse la partícula desde un punto cualquiera I hasta el punto 2 es

$$A_{12} = U_1 - U_2$$

donde  $U_1$  y  $U_2$  son los valores de la energía potencial en estos puntos. El trabajo es igual a la diferencia de las energías potenciales de los puntos inicial y final del trayecto.

Sean dos puntos P y P' infinitamente próximos. El trabajo de las fuerzas del campo al trasladar la partícula desde el punto P al P' sera dU Por otro lado, este trabajo es igual a F ds, donde ds es el vector trazado desde P hasta P', que, como ya se ha indicado en el § 2, coincide con la diferencia dr de los radios vectores de los puntos P' y P. Así llegamos a la igualdad

$$Fdr = -dU$$
.

Esta relación entre la fuerza y la energía potencial es una de las fundamentales de la Mecanica Haciendo F dr = F  $ds = F_x ds$ , se puede representar esta relación de la manera siguiente:

$$F_z = -\frac{dU}{ds}$$
.

Esto significa que la proyección de una fuerza en determinada dirección se obtiene dividiendo una variación infuntamente pequeña dU de la energia potencial en un segmento infunitamente pequeño a lo largo de esta dirección, por la longitud ds de este segmento

La expresión  $\frac{dU}{ds}$  se denomina derivada de U con respecto a la dirección s.

Para actarar estas relaciones determinemos la energía potencial en un campo uniforme. Tomemos la dirección de la fuerza F del campo por eje z. Entonces F dr = F dz, e igualando esta expresion con la variación de la energía potencial obtenemos que —  $dU^{-z} = F$  dz, de donde

$$U = -Fz + \text{const}$$

Vemos que la energia potencial se determina con la

exactitud de la constante arbitraria. Esta circunstan cia tiene carácter general y es debida a la elección arbitraria del punto inicial del campo O, origen desde el cual se empieza a contar el trabajo que se realiza con la partícula. Generalmente, la constante arbitraria de la expresión de U se ha establecido elegirla de manera que la energía potencial de la partícula se reduzca a cero cuando la partícula se halla a una distancia infinita de los demás cuerpos.

De las fórmulas que relacionan las proyecciones de la fuerza con la energía potencial, se puede deducir el sentido de la fuerza. Si en cierto sentido la energía potencial aumenta  $\left(\frac{dU}{ds}>0\right)$ , la proyección de la fuerza

en esta dirección y sentido será negativa, o sea, la

fuerza estará dirigida en el sentido en que la energia potencial disminuve. La fuerza siempre va dirigida hacia donde disminuye la energia potencial. Como la derivada es igual a cero en los puntos donde la función alcanza el máximo o el minimo, la fuerza será igual a cero en los lugares de maximo y mínimo de la energia potencial.

# § 11. Ley de la conservación de la energía

El hecho de que el trabajo realizado por las fuerzas de un campo estacionario, al trasladar una partícula de un punto a otro, no dependa del cammo recorrido, conduce a una relación muy importante, a la ley (principio) de la conservación de la energía Para obtener la expresion de esta ley recordemos que la fuerza F que actúa sobre la partícula es

$$F = m \frac{dv}{dt}$$
.

Como la proyección de la aceleración sobre la dirección del movimiento es igual a  $\frac{dv}{dt}$ , la proyección de la fuerza en esta dirección será

$$\vec{F}_s = m \frac{dv}{dt}$$

Determinemos ahora el trabajo de esta fuerza en un trayecto infinitamente pequeño ds=vdt: dA = F, ds = mv dv,

$$dA = d\left(\frac{mv^2}{2}\right).$$

De esta manera, el trabajo realizado por la fuerza es igual al incremento de la magnitud  $\frac{mt^3}{2}$ . Esta magni-

tud se denomina energía cinética de la partícula Por otro lado, el trabajo es igual a la disminución de la energía potencial, dA = -dU Por eso podemos escribir la siguiente igualdad:

$$-dU=d\left(\frac{1}{2}\,mv^{a}\right),$$

es decir.

$$d\left(U+\frac{1}{2}mv^{2}\right)=0.$$

Designando con la letra E la suma de esta expresión e integrando, tenemos

$$E = \frac{mv^2}{2} + U = \text{const.}$$

Por consiguiente, la suma de las energías de la partícula (cinética, que depende sólo de la velocidad, y potencial, que sólo depende de las coordenadas), no varia con el desplazamiento de la partícula. Esta suma se denomina energía total o simplemente energía de la partícula, y la expresión obtenida se denomina tey de la conservación de la energía

El campo de fuerzas por donde se desplaza la particula, lo crean otros cuerpos. Para que el campo sea estacionario, estos cuerpos deben permanecer inmóviles. Así obtenemos la ley de la conservación de la energía en el caso más sencillo, cuando la particula se mueve y los demás cuerpos con que ella interacciona, permanecen inmóviles. Pero la ley de la conservación de la energía se puede formular para el caso general, cuando hay varias particulas en movimiento. Si estas partículas forman un sistema cerrado, para ellas también será válida la ley de conservación de la energía, según la cual, la suma de las energías cinéticas de todos los puntos materiales aislados y la energía potencial de interacción no varía con el tiempo, es decir,

$$E = \frac{m_1 v_1^2}{2} + \frac{m_2 v_2^2}{2} + \ldots + U(r_1, r_1, \ldots),$$

donde  $m_i$  es la masa de la partícula  $i, v_i$ , su velocidad, y U, la energía potencial de interacción de las partículas, que depende de sus radios vectores  $r_i$ . La función U está relacionada con las fuerzas que actúan sobre cada partícula, de la misma manera que

ocurre con una partícula en un campo exterior. Precisamente, para determinar la fuerza  $F_i$  que actúa sobre la partícula i, hay que examinar la variación de la energía potencial U en un desplazamiento  $dr_i$  infinitamente pequeño de esta partícula, permaneciendo inmóviles las demás partículas. El trabajo  $F_i dr_i$  realizado en este desplazamiento de la partícula es igual a la correspondiente disminución de la energía potencial.

La ley de la conservación de la energía es válida para cualquier sistema cerrado y, junto con la ley de la conservación de la impulsión, es una de las leyes fundamentales de la Mecánica Debido a su carácter general, se puede aplicar a todos los fenómenos.

La energia cinética es una magnitud positiva, mientras que la potencial de interacción de las partículas puede ser positiva o negativa. Si la energia potencial de dos partículas se define de manera que sea igual a cero cuando las partículas se hallan a una gran distancia entre sí, el signo de esta energia dependerá del carácter de la interacción de las partículas de atracción o de repulsión. Como las fuerzas que actúan sobre la partícula siempre van dirigidas hacia el lado de disminución de la energía potencial, el acercamiento de las partículas que se atraen, acarreará una disminución de la energía potencial, la cual, por consiguiente, será una magnitud negativa. Y, por el contrario, la energía potencial de las partículas que se repelen, será positiva.

La energía (y el trabajo) tiene las dimensiones

$$[E] = [m] [v]^3 = \frac{g \cdot cm^4}{s^3}.$$

Por eso, la unidad de energía en el sistema CGS es  $1\frac{g \text{ cm}^2}{s^2}$ . Esta unidad se denomina ergio. El ergio re-

presenta el trabajo realizado por la fuerza de 1 dina en el trayecto de 1 cm.

En el sistema SI se utiliza una unidad mayor de energia, denominada julio (J). El julio es el trabajo de I N en el trayecto de I m

$$1J = 1N \cdot m = 10^3$$
 ergios.

Si como unidad de fuerza se utiliza el kilogramo, la correspondiente umidad de energia será el kilográmetro (kgf-m), trabajo realizado por l kgf en el tra-yecto de l m, y se relaciona con el julio mediante la igualdad 1 kgf-m=9,8 J.

Las fuentes de energia se caracterizan por el trabajo realizado por unidad de tiempo. Este trabajo por unidad de tiempo se denomina potencia. Como unidad de potencia se utiliza el vatio (W):

$$1W \approx 1 \frac{J}{s}$$
.

El trabajo realizado en una hora por un manantial de energía de 1 W de potencia se denomina vatio-hora (W·h). Es fácil ver que

1W h = 3.6-10°J.

# § 12. Energía interna

Como se ha explicado en el §5, para el movimiento de un sistema complejo se puede introducir el concepto de velocidad de desplazamiento del sistema considerado como un todo, comprendiendo por esta velocidad la de desplazamiento del centro de masas del sistema. Esto significa que el movimiento del sistema se puede considerar como compuesto de dos moviimentos: el movimiento del sistema considerado como un todo, y el movamiento «interno» de las particulas componentes del sistema con respecto al centro de masas. En correspondencia con ello, la energia E del sistema se puede representar como la suma de la energia cinetica del sistema como un todo, que es igual a MV (siendo M la masa del sistema y V, la velocidad del centro de masas), y de la energia interna  $E_{int}$ , que comprende la energia cinética del movimiento interno de las particulas y la energía potencial de su Interacción:

$$E = \frac{MV^2}{2} + E_{Int}$$

Aunque esta fórmula es evidente por sí misma, expondremos su deducción directa.

La velocidad de una partícula (i) cualquiera con respecto al sistema inmovil de referencia se puede escribir como la suma  $\boldsymbol{v}_{i,T} \cdot \boldsymbol{V}$ , donde  $\boldsymbol{V}$  es la velocidad del centro de masas del sistema, y  $\boldsymbol{v}_{i,t}$  la velocidad de la partícula respecto al centro de masas. La energia cinética de la partícula es

$$\frac{m_l}{2} (\boldsymbol{v}_i + \boldsymbol{V})^2 = \frac{m_i \boldsymbol{V}^2}{2} + \frac{m_l c_i^3}{2} + m_i (\boldsymbol{V} \boldsymbol{v}_i).$$

Sumando según todas las particulas, los primeros

términos de la derecha de estas expresiones nos dan  $\frac{MV^2}{2}$ , donde  $M=m_1+m_2+...$  La suma de los segundos términos nos da la energía cinética total del movimiento interno del sistema. En lo que se refiere a los terceros términos, la suma es igual a cero. Efectivamente, tenemos que

$$m_1(Vv_1) + m_1(Vv_2) + \cdots = V(m_1v_1 + m_2v_1 + \cdots);$$
  
pero la expresión encerrada en el paréntesis es la im-

pulsión total del movimiento de las partículas con respecto al centro de masas del sistema, que, por definición, es igual a cero. Por último, sumando la energía cinética y la potencial de interacción de las partículas, hallamos la fórmula buscada Utilizando la ley de la conservación de la energía se pueden determinar las condiciones de estabilidad del cuerpo compuesto, es decir, las condiciones en que, una vez cumplidas, el cuerpo compuesto puede descomponerse espontáneamente en sus partes. Veamos, por ejemplo, la descomposición de un cuerpo compuesto en dos partes. Designemos las masas de estas partes por  $m_1$  y  $m_2$ . Sean  $m_3$  y  $m_4$  las velocidades de estas dos partes con respecto al centro de masas del cuerpo

$$E_{int} = \frac{m_1 v_1^2}{2} + E_{1-lnt} + \frac{m_2 v_2^2}{2} + E_{2-lnt}$$

donde  $E_{int}$  es la energia interna del cuerpo primitivo, y  $E_{iint}$  y  $E_{aint}$ , las energias internas de ambas partes del cuerpo Como la energia cinética siempre es positiva, de la igualdad anterior se deduce que

compuesto primitivo. Entonces, la ley de la conservacion de la energia en este sistema de referencia

$$E_{int} > E_{i-lat} + E_{i-int}$$

Esta es la condicion de la descomposición del cuerpo en dos partes. Si, por el contrario, la energia interna del cuerpo es menor que la suma de las energias internas de las partes componentes, el cuerpo será estable.

### § 13. Limites del movimiento

Si el movimiento de un punto material está limitado de manera que pueda desplazarse solamente según una curva determinada, se dice que el movimiento posee un grado de libertad, o que el movimiento es unidimensional. Para establecer la posición de una

partícula, en este caso, es suficiente una sola coordenada, y como tal se puede elegir, por ejemplo, la distancia según la curva, a partir de determinado punto elegido como origen de espacios. Sea x esta coordenada. La energía potencial de la partícula de movimiento unidimensional será función de una sola coordenada: U=U(x).

Según la ley de conservación de la energía tenemos que

$$E = \frac{mv^2}{2} + U(x) = \text{const.}$$

pero como la energía cinética no puede adquirir valores negativos, se deberá cumplir la desigualdad

$$U \leq E$$
.

Esta desigualdad indica que la partícula, en su movimiento, puede hallarse solamente en los sitios donde la energia potencial no es superior a la total. Si se igualan estas energias, se obt.ene la ecuación

$$U(x) = E$$

para determinar las posiciones límites del punto material.

Veamos unos cuantos ejemplos característicos. Empecemos con la energia potencial cuya función con respecto a la coordenada x, viene representada en la

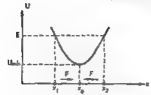


Fig. 8.

fig 8. Para hallar los límites del movimiento de la partícula en este campo de fuerzas, en función de la energia total E de la partícula, tracemos paralelamente al eje x la recta U=E Esta recta cortará a la curva de la energía potencial U=U(x) en dos puntos, cuyas abscisas serán  $x_1$  y  $x_2$ . Para que pueda realizarse el movimiento es necesario que la energía potencial no sea mayor que la total. Esto significa que el movimiento de la partícula de energía E solamente se puede efectuar entre los puntos  $x_1$  y  $x_2$ , mientras que en la región de la derecha de  $x_2$  y de la izquierda de  $x_3$  la partícula de energía E no puede hallarse.

El movimiento con que la particula permanece en la región funita del espacio, se denomina finito, si la particula puede alejarse cuanto se quiera, se dice

que el movimiento es infinito

La región de los movimientos finitos dependerá evidentemente de la energia. En el ejemplo considerado, esta disminuirá con la disminuición de la energía tendiendo hacia un punto, el  $x_0$ , cuando  $E=U_{\rm min}$ .

En los puntos  $x_1$  y  $x_2$ , la energia potencial es igual a la total, por eso, en estos puntos, la energia cinética y, con ella, la velocidad de la partícula son iguales a cero. En el punto  $x_0$ , la energia potencial es mínima, mientras que la cinética y la velocidad poseen el valor máximo. Como la fuerza F se relaciona con la energia potencial mediante la igualdad  $F = -\frac{dU}{dx}$ ,

entre los puntos  $x_0$  y  $x_1$  será negativa, y entre los puntos  $x_0$  y  $x_1$ , positiva. Esto quiere decir que entre los puntos  $x_0$  y  $x_2$  la fuerza estará dirigida hacia el lado en que x disminuye, es decir, hacía la izquierda, mientras que entre los puntos  $x_0$  y  $x_1$  estará dirigida

hacia la derecha

Por ex), si la partícula empieza a moverse desde el punto  $x_1$ , donde la velocidad es igual a cero, bajo la acción de la fuerza dirigida hacia la derecha, se acelerará gradualmente y alcanzará la velocidad máxima en el punto  $x_0$ . Desplazándose después por la region desde  $x_0$  hasta  $x_2$ , bajo la acción de la fuerza, dirigida ahora hacia la izquierda, la partícula frenará su movimiento hasta alcanzar la velocidad cero en el punto  $x_1$ , después de lo cual empezará el movimiento en sentido contrario, desde el punto  $x_1$  hacia el  $x_0$ . Esto se repetirá continuamente. En otras palabras, la partícula realizará un movimiento periódico de periodo igual al doble tlempo invertido por la partícula en desplazarse desde el punto  $x_1$  hasta el  $x_2$ . En el punto  $x_2$  la energía potencial alcanzará el valor

En el punto  $x_0$ , la energía potencial alcanzará el valor mínimo y la derivada de U con respecto a x será igual a cero; por eso, en este punto la luerza será igual a cero y, por consiguiente, el punto  $x_0$  es el de estado de equilibrio de la particula. Esta posición, evidentemente, es la de equilibrio estable, ya que al desviar la particula de la posición de equilibrio, en el ejemplo considerado, surge una fuerza que tiende a volver la partícula a la posición de equitibrio. Esta propiedad la poseen solamente los puntos de mínima energía potencial, y no los de máxima, aunque en

estos últimos la fuerza también es igual a cero. Si desviamos la partícula hacia uno u otro lado a partir del punto de máxima energía potencial, la fuerza que surge en ambos casos, alejará a la partícula de este punto. Por eso, el sitio donde la energía potencial alcanza el máximo, será la posición de equitibrio inestable.

Veamos ahora el movimiento de una partícula en un campo más complejo, cuya curva de energía potencial viene representada en la fig. 9. Esta curva tiene mismo y máximo. Si la partícula posee la energía E, el movimiento de la misma en este campo será posible en dos regiones: en la I, entre los puntos  $v_1$  y  $x_4$ , y

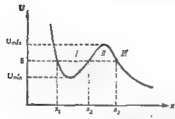


Fig. 9.

en la ///, a la derecha del punto va, (en estos puntos la energia potencial coincide con la total). El movimiento en la primera región se efectuará de la misma manera que en el ejemplo arriba judicado, y será de caracter oscilatorio. Sin embargo, el movimiento en la región /// sera infinito, ya que la partícula se puede alejar lo que se quiera hacia la derecha del punto x<sub>2</sub>. Si, en este caso, la particula empieza su movimiento desde el punto x<sub>3</sub>, donde la velocidad es igual a cero, solicitada por la fuerza, que aqui va dirigida hacia la derecha, se acelerará uniformemente. En el infinito, la energia potencial será igual a cero y la velocidad de la particula adquirirá el valor de v... =V2mE. Si, por el contrario, la particula se desplaza desde el infinito hacia el punto xa, su velocidad disminuirá uniformemente y en el punto x<sub>a</sub> se reducirá a cero. En este punto, la particula deberá volver atrás y alejarse otra vez hacia el infinito. La partícula no puede penetrar en la región / por impedirlo la región II situada entre los puntos x, y x,. Esta región tampoco da posibilidad a la partícula que oscila entre los puntos  $x_1$  y  $x_2$ , de penetrar en la región ///, donde también puede haber movimiento con la energia E. Esta region prohibida se denomina barrera de potencial, y la región l, pozo de potencial. Con el aumento de la energía de la particula en el caso considerado, la anchura de la barrera disminuye y, por ultimo, cuando  $E \geqslant U_{mix}$ , la barrera desaparece En este caso desaparece también la región del movimiento oscilatorio y el movimiento de la partícula se hace infinito.

Así vemos que el movimiento de una partícula en un mismo campo de fuerzas puede ser tanto finito como infinito, en función de la energía de la partícula.

Esta circunstancia puede ilustrarse también en el ejemplo del movimiento en un campo cuya curva de

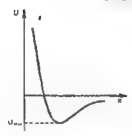


Fig. 10.

energía potencial viene representada en la fig. 10. En este caso, a las energías positivas les corresponde un movumento infinito, y a las negativas  $(U_{\min} < E < 0)$ , un movimiento finito. En general, si la energia potencial se reduce a cero en el infinito, el movimiento con energía negativa será siempre finito, ya que en el infinito, la energía potencial cero supera a la energía total, por eso la particula no puede alejarse abilituto.

## § 14. Choques de cuerpos elásticos

Las leyes de conservación de la energía y de la impulsión pueden utilizarse para establecer las relaciones entre distintas magnitudes en las collisiones de los cuerdos.

En Física, por choques se entienden los procesos de interacción entre los cuerpos en el sentido lato de la palabra, y no en el literal de contacto de los cuerpos. Los cuerpos que chocan entre si a una distancia infinita son libres. Al pasar los cuerpos uno cerca del otro interaccionan entre sí y, como resultado de ello,

pueden originarse los procesos más diferentes: los cuerpos pueden unirse, pueden surgir nuevos cuerpos y, por último, puede ocurrir un choque elástico en el cual los cuerpos, después de cierto acercamiento, se alejan de nuevo sin variar el estado interno de los mismos. El choque acompañado de variación del estado interno de los cuerpos, se denomina inclástico. En las condiciones habituales, los choques de los cuerpos corrientes casi siempre son inelásticos en mayor o menor grado, aunque solo sea porque van acompañados de cierto calentamiento, es decir, de transformación de parte de su energia cinética en calor. No obstante, en Física, el concepto de choque elástico desempeña un papel muy importante, ya que con esta clase de colisiones se tropieza frecuentemente en los experimentos físicos en el campo de los fenómenos atómicos Incluso las colisiones habituales frecuentemente se pueden considerar elásticas con un grado bastante elevado de exactitud.

Veamos el choque elástico de dos particulas de masas  $m_1$  y  $m_2$ . Designemos las velocidades de las particulas de antes y después del choque, respectivamente, por  $\boldsymbol{v}_1$ ,  $\boldsymbol{v}_1$  y  $\boldsymbol{v}_1'$ ,  $\boldsymbol{v}_2'$  Consideremos que una de las particulas, sea  $m_2$ , antes del choque estaba en reposo,

es decir, v₂=0.

Como en el choque elástico las energías internas de las partículas no varían, podemos prescindir de elías al aplicar la ley de conservación de la energía, es decir, considerarlas iguales a cero. Como antes y después del choque se supone que las partículas no interaccionan, o sea, que son libres, la ley de conservación de la energía se reducirá a la conservación de la energía cinética:

$$m_1 v_1^2 = m_1 v_1^{-1} + m_2 v_2^{-2}$$

(el factor común 1/2 lo hemos omitido). Sin embargo, la ley de conservación de la impulsión se expresa mediante la igualdad vectorial

$$m_1 v_1 = m_1 v_1 + m_2 v_2.$$

Es muy secillo el caso en que la masa de la particula, que al principio se halla en reposo, es considerablemente superior a la de la partícula que la embiste, es decir, cuando  $m_2 \gg m_1$ . De la fórmula

$$\mathbf{v}_{i}^{\prime} = \frac{m_{1}}{m_{1}} \left( \mathbf{v}_{i} - \mathbf{v}_{j}^{\prime} \right)$$

se desprende que cuando  $m \gg m_1$ , la velocidad  $v_1$ 

será muy pequeña. Análoga deducción se puede sacar también de la energía de esta partícula que al principio estaba en reposo, ya que el producto  $m_e v_e^*$  será inversamente proporcional a la masa  $m_e$ . De esto se puede deducir que la energía de la primera partícula (de la que embiste) no varía de resultas del choque, es decir, no varía el valor absoluto de la velocidad de esta partícula De esta manera, al chocar una partícula ligera con una pesada, puede variar solamente la dirección de la velocidad de la partícula ligera, mientras que la magnitud de la velocidad permanece invariable.

St las masas de las partículas que chocan son iguales las leyes de conservación adquieren la forma

$$\mathbf{O}_1 = \mathbf{O}_1 + \mathbf{O}_2',$$

$$\mathbf{O}_1^2 = \mathbf{O}_1^2 + \mathbf{O}_2''.$$

La primera igualdad indica que los vectores  $\boldsymbol{v}_1, \boldsymbol{v}_1'$   $\boldsymbol{v}_2'$  forman un triángulo, y de la segunda se desprende que este triángulo es rectángulo y la hipotenusa es  $\boldsymbol{v}_1$ . Así, al chocar particulas de masas iguales, se separarán en ángulo recto (fig. 11).

Veamos ahora el choque «central» de dos partículas Como resultado del mismo, ambas partículas se desplazarán a lo largo de una misma recta, que conicidirá con la dirección de la partícula que embiste. En este caso, en la ley de conservación de la impulsión podemos sustituir los vectores de las velocidades por sus magnitudes, es decir, escribirla así:

$$m_*v'_* = m_1(v_1 - v'_1).$$

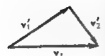
Añadiéndole la ley de conservación de la energía, según la cual

$$m_2 v_2^{\prime 2} = m_1 (v_1^2 - v_2^{\prime 2}),$$

se puede expresar  $v_1'$  y  $v_2'$  en función de  $v_1$  Dividiendo la segunda igualdad por la primera obtenemos  $v_2' = v_1 + v_1'$ , y, por consiguiente,

$$v_1' = \frac{m_1 + m_2}{m_1 + m_2} v_1, \quad v_2' = \frac{2m_1}{m_1 + m_2} v_1.$$

La partícula que embisie (la primera) continuará desplazándose en el mismo sentido o en sentido contrario, según que su masa  $m_1$  sea mayor o menor que la de la partícula en reposo inicial  $m_3$ . Si las masas  $m_1$  y  $m_2$  son iguales,  $v_1'=0$ , y  $v_2'=v_1$ , es decir, como



Flg. 11.

st ambas particulas intercambiasen las velocidades. Si  $m_4 \gg m_1$ ,  $v_1' = -\sigma_1$  y  $v_2' = 0$ .

En el caso general, el choque conviene examinarlo en el sistema del centro de masas de las partículas que chocan. En este sistema, la impulsion total de las partículas, tanto antes como después del choque, es igual a cero. Por eso, si designamos las impulsiones de la primera partícula de antes y después del choque por p y p', las de la segunda partícula de antes y después del choque serán —p y —p'.

Igualando las sumas de las energías cinéticas de las particulas de antes y después del choque, hallamos que debe realizarse la igualdad  $p^z = p^{rz}$ , es decir, la magnitud de las impulsiones de las particulas permanece invariable. De esta manera, lo unico que se produce en el choque es un giro de las impulsiones.

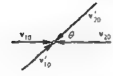


Fig. 12.

de las particulas, variación de sus sentidos sin variar las magnitudes. Junto con las imputsiones varian de la misma manera las velocidades de las particulas: giran sin variar de magnitud y permanecen en sentido opuesto, como se indica en la fig. 12 (el subíndice «cero» de las velocidades es para indicar que se refiere al sistema del centro de masas). En lo que se refiere al ángulo de giro de la velocidad, éste no se determina solamente mediante las leves de conservación de la impulsión y de la energía, sino que depende también del carácter concreto de la interacción de las partículas y de la disposición mutua

al chocar.

Para aclarar el carácter de la variación de las velocidades en el sistema inicial de referencia o, como se dice, sistema de laboratorio o sistema en reposo (en el cual una de las partículas antes del choque estaba en reposo), se aplica el siguiente procedimiento grálico. Tracemos el vector OI, igual a la velocidad v<sub>ial</sub> de la primera partícula en el sistema del centro de masas (fig. 13). Esta velocidad se relaciona con la v<sub>i</sub> de la misma partícula en el sistema de referencia de laboratorio (que es al mismo tiempo la velocidad relativa de ambas partículas) mediante la igualdad  $v_{in} = v_i - V$ , donde

$$V = \frac{m_1 v_1 + m_2 v_2}{m_1 + m_2} = \frac{m_1}{m_1 + m_2} v_1$$

es la velocidad del centro de masas. Restando obtenemos la fórmula

$$\mathbf{v}_{10} = \frac{m_2}{m_1 + m_2} \mathbf{v}_1$$
 .

La velocidad de la primera partícula después del choque  $\mathbf{v}_{i_0}^*$  se obtiene girando la velocidad  $\mathbf{v}_{i_0}$  en cierto ángulo  $\theta_i$  es decir, puede representarse por cualquier radio OI' de la circunferencia de la fig. 18 Para pasar al sistema de referencia de laboratorio hay que añadir a todas las velocidades la velocidad V del centro de masas. En la fig. 13 viene representada por el vector AO. El vector AI conc. de entonces con la velocidad  $\mathbf{v}_1$  de la partícula que embiste antes del choque, y el vector AI' nos da la velocidad buscada de la misma partícula después del choque. Una construcción análoga se puede hacer para la velocidad de la segunda partícula.

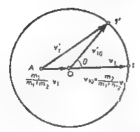


Fig. 13.

En la fig. 13 se supone que  $m_1 < m_2$ , así que et punto A está en el interior de la circunferencia. En este caso, el vector  $A\hat{I}$ , es decir, la velocidad  $v'_{11}$  puede tener una dirección cualquiera.

Si  $m_1 > m_2$ , el punto A estará fuera de la circunferencia (fig. 14). En este caso, el angulo q entre las velocidades de la particula antes y después del choque (en el sistema de laboratorio) no puede superar cierto valor máximo, correspondiente al caso en que la recta AI' es tangente a la circunferencia. Ademas, el lado AI' del triángulo AI'O será perpendicular al

lado Ol', de manera que

$$\mathrm{sen}\, \psi_{\,\mathrm{max}} = \frac{OI'}{AO} = \frac{m_1}{m_1} \, . \label{eq:poisson}$$

Observamos también que la velocidad de la particula después del choque, no puede ser menor que cierto valor mínimo, que se alcanza cuando el punto

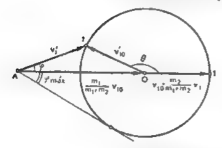


Fig. 14

I' de la fig. 13 (o de la 14) está diametralmente opuesto al punto I. Este caso corresponde al choque directo de las partículas y el valor minuno de la velocidad es

$$v_{1\,\mathrm{min}}' = \frac{|m_1 - m_2|}{m_1 + m_2} v_1 \,.$$

## § 15. Momento de la impulsión

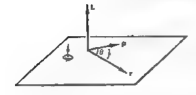
Además de la energía y de la impulsión, para cualquier sistema cerrado se conserva otra magnitud vectorial denominada momento de la impulsión (cantidad de movimiento angular, momento angular, momento cinético o momento dinámico). Esta magnitud es la suma de los momentos de los distintos puntos materiales, que se determinan de la siguiente manera.

Supongamos que el punto material tiene una impulsión p y su posición con respecto a un origen de espacios cualquiera O viene determinada por el radio vector r. Entonces, el momento L de este punto material será un vector de magnitud

$$L = rp \operatorname{sen} \theta$$

(donde  $\theta$  es el ángulo entre p y r) y de dirección perpendicular al plano que pasa por las direcciones de p y r. Esta última condición no determina por

completo el sentido de L, ya que puede ser «hacia arriba» o «hacia abajo». Se ha establecido determinar el sentido de la siguiente manera si nos representamos un tornillo que gire en el sentido de r hacia p, este tornillo se despiazará según el sentido de L (fig. 15). La magnitud L se puede representar de otra manera más clara, si se observa que el producto r sen  $\theta$  es la longitud  $h_p$  de la perpendicular trazada desde el punto O sobre la dirección de la impulsión de la particula



ho /.

Fig. 15.

Flg. 16

(fig. 16). Frecuentemente esta distancia se denomina brazo de la impulsión respecto del punto O. El momento de la particula es igual al producto del brazo por la magnitud de la impulsión

$$L = ph_{\mu}$$
.

La definición dada del vector L coincide exactamente con el conocido concepto del álgebra vectorial de producto vectorial: el vector L determinado de los vectores r y p según las reglas indicadas, es el producto vectorial de r y p, y se escribe de la siguiente manera:

$$L = [rp]$$

o, como p = mv,

$$L = m [rv].$$

Con esta fórmula se determina el momento de una partícula. El momento del sistema de partículas es la suma

$$L = [r_1p_1] + [r_2p_2] + \cdots$$

de los momentos de las distintas partículas. Para cualquier sistema cerrado, esta suma permanece constante con el tiempo. Esto es *el principio de conservación del momento* (de la impulsión).

Observemos que en la definición de momento de la impulsión figura el origen de espacios O elegido arbitrartamente y desde el cual se cuentan los radios vectores de las partículas. Aunque la magnitud y dirección del vector L dependan de la elección de este punto, es fácil ver que esta indeterminación no tiene importancia en la definición del principio de conservación del momento. Electivamente, si desplazamos el punto O a una distancia a dada (en magnitud y dirección), en esta misma magnitud y ariarán los radios vectores de las partículas, por lo tanto, al momento de la impulsión se le aumentara la magnitud

$$[ap_1]+[ap_2]+\cdots=[a(p_1\mid p_2+\cdots)]+[ap],$$

donde P es la impulsión total del sistema. Pero, en el sistema cerrado. P es una magnitud constante. Por consiguiente venios que la variación del origen de coordenadas no se refleja en la magnitud del momento total de la impulsión del sistema cerrado. Como regla se ha establec do determinar el momento de la impulsión del sistema de particulas eligiendo como origen de espacios de los radios vectores el centro de masas del sistema. Así lo consideraremos en adelante. Determinemos la derivada con respecto al tiempo del momento de la impuisión de la partículas. Según la regla de diferenciación de un producto tenemos que

$$\frac{dt_i}{dt} - \frac{d}{dt} [r p] = \left| \frac{dr}{dt} p \right| + \left| r \frac{dp}{dt} \right|.$$

Como  $\frac{dr}{dt}$  es la velocidad  $\mathbf{v}$  de la particula, y  $\mathbf{p} = m\mathbf{v}$ , el primer término serà m  $\{\mathbf{v}\mathbf{v}\}$  y es igual a cero, ya que el producto vectorial de cualquier vector por si mismo es igual a cero. En el segundo término, la derivada  $\frac{d\mathbf{p}}{dt}$  es, como sabemos, la fuerza  $\mathbf{F}$  que actúa sobre la partícula; por lo tanto

$$\frac{dL}{di} = \left[ rF \right].$$

El producto vectorial [rF] se denomina momento de una fuerzo (con respecto al punto considerado 0). Lo designaremos mediante la letra K.

$$K = [rF].$$

Análogamente a lo dicho arriba sobre el momento de la impulsion, se puede decir que la magnitud del momento de una fuerza es igual al producto de la magnitud de la fuerza F por su «brazo»  $h_F$ , es decir, por la

longitud de la perpendicular bajada desde el punto O sobre la dirección en que actua la fuerza,

Así tenemos que la velocidad de variación del momento de la impulsión del punto material es igual al inomento de la fuerza que actúa sobre el punto material.

$$\frac{dL}{dt} = K$$

El momento total de la impulsion de un sistema cerrado se conserva, lo cual significa que la derivada con respecto al Tiempo de la suma de los momentos que entran en el sistema de particulas, es igual a cero:

$$\frac{d}{dt}(L_1 + L_2 + \cdots) = \frac{dL_1}{dt} + \frac{dL_2}{dt} + \cdots = 0$$

De donde

$$K_1 : K_2 \mid \cdots = 0$$

Venios que en el sistema cerrado, no solo la suma de las fuerzas que actúan sobre las particulas (V. el § 7), sino inclusu la de ios momentos de las fuerzas es igual a cero. La primera de estas aseveraciones es equivalente al principio de conservación de la impilisión, y la segunda, al de conservación del momento de la impulsión

Hay una estrecha refacion entre estas propiedades del sistema cerrado y las propiedades fundamentales del

propio espacio

El espacio es homogêneo. Por lo tanto, las propiedades del sistema cerrado no dependen de su posición en el espacio. Suporgamos que un sistema de particulas sufre un desplazamiento infinitamente pequeño en el espacio y todas las partículas del sistema se desplazan en el mismo a igual distancia y en la misma dirección. Des gnemos por dR al vector de este despiazamiento Sobre la particula i se electuará un trabajo igual a F.dR. La suma de todos estos trabajos deberá ser igual a la variación de la energía potencial del sistema: pero la independencia de las propiedades del sistema respecto de la posicion que ocupe en el espacio sigmifica que esta variación es igual a cero. Por consiguiente deberá verificarse que

$$\mathbf{F}_{t}d\mathbf{R} + \mathbf{F}_{t}d\mathbf{R} + \cdots = (\mathbf{F}_{1} + \mathbf{F}_{2} + \cdots) d\mathbf{R} = 0.$$

Como esta igualdad debe cumplirse para cualquier dirección del vector dR, se deduce que la suma de las fuerzas  $F_1 + F_2 + \dots$  debe ser igual a cero.

Así vemos que el origen del principio de conservacion de la impulsión esta relacionado con la propiedad de

nomogeneidad del espacio.

Analoga relación hay entre el principio de conservación del momento de la impulsión y otra propiedad fundamental del espacio, la de su isotropia, es decir, la equivajencia de todas las direcciones en el mismo Debido a esta isotropia, las propiedades de un sistema cerrado no varian at hacer girar el sistema como un todo, y, por consiguiente, el trabajo realizado en tal giro deberá ser igual a cero. Se puede demostrar que de esta condicion se deduce la igualda la cero de la suma de los momentos de las fuerzas de un sistema cerrado (en el § 28 volveremos a trafar esta question)

## § 16. Movimiento en un campo central

El principio de conservación del momento de la impulsión se cumple para un sistema cerrado, pero no para las distintas partículas que lo componen. No obstante puede occurrir que se cumpla para una partícula que se desplace por un campo de fuerzas. Para ello es necesario que el campo sea central. Se denomina compo control el campo en que la energia potenciar de la partícula es una función sólo de la distancia r a determinado punto, centro del campo: U-U(r). En este campo, la fuerza que actúa sobre la partícula tambien depende sólo de la distancia r y, en caua punto del espacio, esta dirigida a lo largo del radio trazado desde el centro del campo hasta este punto.

Aunque la partícula que se desplaza por un campo de estos no representa un sistema cerrado, para ella se cumpte el principio de conservación del momento de la impulsión, si se determina el momento con respecto al centro del campo. Efectivamente, como la dirección de la fuerza que actua sobre la partícula pasa por el centro del campo, el brazo de la fuerza con respecto a este punto será igual a cero, por consiguiente, el momento de la fuerza sera igual a cero. De acuerdo con la ecuación de en este punto será igual a cero. De acuerdo con la ecuación de en este punto será igual a cero. De acuerdo con la ecuación de en este punto será igual a cero.

Como el momento L. m |rv| es perpendicular a la dirección del radio vector r, y como la dirección de L es const, se desprende que al desplazarse la partícula, su radio vector debe permanecer siempre en el mismo plano, en el plano perpendicular a la dirección de L. Por consiguiente, en un campo central, las

partículas se desplazan según órtitas planas, órbitas que se hallan en los planos que pasan por el centro

del campo

Al principio de conservación del momento de la impulsión, siendo el movimiento uno de estos movimientos «planos», se le puede dar una forma más clara. Para ello hacemos

$$\boldsymbol{L} = m \left[ \boldsymbol{r} \boldsymbol{v} \right] = m \left[ r \frac{ds}{dt} \right] = m \frac{\left[ r ds \right]}{dt},$$

donde ds es el vector de desplazamiento del punto material en el tiempo dt. Geométricamente, la magnitud del producto vectorial de dos vectores es, como se sabe, el área del paralelogramo que ellos forman. El área del paralelogramo formado por los vectores ds y r., es dos veces mayor que la dei sector ministamente

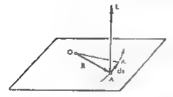


Fig. 17.

estrecho OAA' (fig. 17) barrido por el radio vector del punto movit en el tiempo dt. Designando esta area por dS, se puede escribir la magnitud del momento de la impulsión así:

$$L = 2m \frac{dS}{dt}$$

La magnitud  $\frac{dS}{dt}$  se denomina velocidad areolar.

Así tenemos que el principio de conservación del momento de la impulsión se puede formular como constancia de la velocidad areolar el radio vector del punto movil barre iguales áreas en tiempos íguales Esta aseveración así formulada se denomina segunda ley de Kepler, ley de las áreas (de Kepler) o principio de conservación de las áreas.

El problema del movimiento por un campo central es especialmente importante porque comprende el del movimiento relativo de dos puntos materiales que interaccionan entre sí, llamado problema de los dos cuerpos.

Vermos este movimiendo en el sistema del contro de masas de ambas partículas. En este sistema de referencia, la impulsión total de las partículas es igua, a cero:

$$m_1 v_1 + m_2 v_2 = 0,$$

donde  $v_1$  y  $v_2$  son las velocidades de las partículas Latroduzcamos la velocidad relativa de las partículas

$$\nabla = \nabla_1 - \nabla_2$$

De estas dos ecuaciones se pueden obtener fácilmente las fórmulas

$$\mathcal{D}_k = \frac{m_2}{m_1 + m_2} \, \boldsymbol{\nabla}_i \,, \qquad \mathcal{D}_2 = -\frac{m_1}{m_1 + m_2} \, \boldsymbol{\nabla}_i \,. \label{eq:def_def_def}$$

que expresan la velocidad de cada partícula en funcion de la velocidad relativa de las insimas Colocando estos valores en la expresión de la energia total de las partículas

$$E = \frac{m_1 v_1^3}{2} + \frac{m_2 v_2^2}{2} - U_1(r),$$

donde U(r) es la energia potencial mutua de las particulas en función de su distancia relativa r (es decir, de la magnitud absoluta del vector  $r=r_1-r_2$ ), después de sencillas simplificaciones obtenemos que  $E=\frac{nr^2}{2}+U(r)$ , donde m representa la magnitud

$$Rt = \frac{n_1 m_2}{m_1 + m_2}$$

formulas

denominada musu reducida de las particulas. Vemos que la energía del movimiento relativo de dos partículas es la misma que si una partícula de masa m se desplazara a la velocidad  $\boldsymbol{v} = \frac{dr}{dt}$  por un campo cen-

tral exterior de energia potencial U(r). En otras palabras, et problema del movimiento de dos partículas se reduce at problema del movimiento de una partícula «reducida» por un campo exterior. Si este último problema esta resuelto (es decir, si se ha hallado la trajectoria r = r(t) de la partícula «reducida»), se pueden hallar directamente las trajectorias reales de las dos partículas  $m_+$  y  $m_a$  según las

$$r_1 = \frac{m_1}{m_1 + m_2} r$$
,  $r_2 = -\frac{m_1}{m_1 + m_2} r$ ,

que relacionan los radios vectores  $r_1$  y  $r_2$  de las particulas con respecto al centro de masas con la distancia mutua entre ellas  $r=r_1-r_2$  (estas formulas se deducen de la igualdad  $m_1r_1+m_2r_2=0$  y corresponden a las fórmulas análogas indicadas más arriba para las velocidades  $v_1=\frac{dr_1}{dt}$  y  $v_2=\frac{dr_2}{dt}$ ). De lo cual se fieduce

que ambas particulas se desplazarán con respecto al centro de masas trazando trayectorias geométricamente semejantes y que se diferenciarán sólo por sus dimensiones, inversamente proporcionales a las masas de las partículas:

$$\frac{r_1}{r_2} = \frac{m_2}{m_1}$$

En su movimiento, las partículas siempre se hallarán en los extremos de cierta recta que pasa por el centro de masas.

#### CAMPO

#### § 17. Interacción eléctrica

En el capítulo anterior hemos definido el concepto de fuerza y hemos relacionado a ésta con la energia potencial. Ahora pasamos al examen concreto de alguilas de las interacciones que son la base de distintos fenómenos físicos.

Una de las más importantes clases de interacciónes de la naturaleza en la interacción eléctrica. En particular, las fuerzas que actúan en los atomos y motéculas, fundamentalmente son de origen eléctrico, por eso, esta interacción determ na principalmente la estructura interna de los diferentes cuerpos.

Las fuerzas de interacción eléctrica están relacionadacon la existencia de una característica física especial de las partículas con la carga eléctrica. Los cuerpos que no llevan carga eléctrica, no interaccionan eléctricamente entre sí.

Si los cuerpos se pueden considerar puntos materiales, la fuerza de interacción eléctrica de los mismos es proporcional al producto de sus cargas e inversamente proporcional al cuadrado de la distancia entre ellos. Este postulado se denomina ley de Coulomb. Designando por F la fuerza de interacción eléctrica, por  $e_1$  y  $e_4$ , las cargas de los cuerpos y por r, la distancia entre los mismos, se puede escribir la ley de Coulomb así,

# $F = \text{const} \frac{e_1 e_2}{r^4}$ .

La fuerza F esta dirigida según la recta que une las cargas y, como enseña la experiencia, en unos casos puede causar atracción, y en otros, repulsión de los cuerpos cargados. Por eso se habla de cargas de diferentes signos: los cuerpos con cargas del mismo signo se repelen, y los de cargas de distintos signos se repelen, y los de cargas de distintos signos, se atraen. En este caso, el signo positivo de la fuerza en la ley de Coulomb expresa repulsión, y el negativo, atracción. Qué cargas hay que considerar precisamente positivas y cuáles negativas es indiferente, y la elección de los signos adoptada en la Fisica es convencional, establecida históricamente. Un sentido

incondicional lo tiene solamente la diferencia de los signos de las cargas. Si nosotros considerásemos positivas todas las cargas negativas y, viceversa, no habría ninguna variación en las leyes físicas.

Como nosotros nos encontramos por primera vez con las cargas y aún no tenemos una unidad para su medición, podemos considerar el coeficiente de proporcionalidad de la ley de Coulomb  $F = \frac{e_1 e_2}{2}$  igual a la

unidad; con ello establecemos una unidad determinada de carga, a saber la carga que interacciona con otra carga igual y que se halía a la distancia de un centimetro de la primera, con la fuerza de una dina. Esta unidad se denormina unidad electrostática de carga El sistema de unidades, basado en esta elección del coeficiente constante de la ley de Coulomb, se denomina sistema electrostático, o sistema CGSE. En este sistema, las dimensiones de la carga son

$$[e] = (|F| [r]^2)^{1/2} = \left(\frac{g \cdot cm}{s^2} cm^4\right)^{1/2} =$$
  
=  $g^{1/2} \cdot cm^{3/2} \cdot s^{-1}$ .

En el s'stema de unidades SI se utiliza una unidad de carga mayor, denominada culombio y de valor I culombio = IC = 3 10° unidades CGSE, de carga. Conociendo la expresión de la fuerza de interaccion eléctrica, se puede hallar la energia potencial mutua de dos cargas eléctricas  $e_1$  y  $e_2$ . Si la distancia entre las cargas aumenta en dr, se productra un trabajo  $dA = -\frac{e_1e_2}{r^2}dr$ . Por otro lado, este trabajo será igual a la perdida de energía potencial U; por consiguiente,

$$-dU = \frac{e_1 e_2}{r^2} dr = -e_1 e_2 d \left(\frac{t}{r}\right),$$

de donde

$$U = \frac{r_1 c_2}{r} .$$

Hablando estrictamente, aqui habria que añadir un sumando de valor constante, que ignalariamos a cero a fin de que la energia potencial se redujese a cero al alejar infinitamente las cargas una de otra Así, la energía potencial de interacción de dos cargas es inversamente proporcional a la distancia entre las mismas.

#### § 18. Intensidad del campo eléctrico

Como en la ley de Coulomb entra el producto de las cargas, la fuerza con que cierta carga  $e_1$  actúa sobre otra carga e se podrá expresar así:

F = eE

donde E es un vector que viene determinado solamente por la carga  $e_1$  y la disintancia r entre las cargas e y  $e_1$ , sin depender de la mignitud de la carga e. Este vector se denomina intensidud del campo eléctrico, o, como con frecuencia se nice, campo eléctrico creado por la carga  $e_1$ . Su magnitud es

 $E \sim \frac{r_1}{r^4}$ 

y va dirigido segun la recla que une el punto donde se halla la carga e,, con el punto donde se halla la carga e. Se puede decir, que la fuerza con que la carga e, actúa sobre la e, es igual al producto de esta carga por la intensidad del campo eléctrico creado por la carga e1, en el lugar en que se halla la carga e Ast encontramos otra manera de describir la interacción eléctrica. En lugar de decir que la particula 1 atrae o repele a la 2, decimos que la primera partícula, poseyendo una carga electrica  $e_1$ , crea en el espacio que la rodea un campo especial de fuerzas, campo eléctrico. mientras que la 2 no interacciona directamente con la I, sino que sobre ella actua el campo creado por ésta Estos dos métodos de descripcion aparecen aquí con una diferencia puramente formal. En real.dad. no es así, y el concepto de campo eléctrico no tiene caracter formal ni mucho menos. El estudio de los campos electricos (y magnéticos) variables con er tiempo demuestra que pueden existir sin cargas eléctricas y son una realigad fisica independiente de la misma categoría que las particulas existentes en la naturaleza. No obstante, estas cuestiones se salen de los límites de las nociones fundamentales de las interacciones de las partículas que se exponen aquí al estudiar las leves de sus movimientos El campo eléctrico creado por muchas cargas eléctricas, y no por una sola, se determina basándose el la

siguiente propiedad fundamental de las interaccio-

vectorial de los campos ejéctricos creados por cada carga independientemente. En otras palabras, los campos eléctricos creados por distintas cargas se su perponea simplemente sin que haya interacción en eilos. Esta propiedad excepcional del campo electrico se denomina propiedad de superposición.

No hay que creer que la propiedad de superposición del campo electrico es consecuencia directa de la propia existencia de la interacción eléctrica. En realidad, esta propiedad fundamental del campo eléctrico es una ley de la naturaleza. Hay que señalar que esta propiedad no sólo la posee el campo eléctrico. Esta propiedad desempeña un papel importantisimo en la l'isica.

Apriquemos esta propiedad de superposición a la deferiminación del campo electrico de un cuerpo compuesto a distancias lejanas del mismo. Si las engas de las particulas que lo componen son  $e_1, e_2, ...$  los compos que crean las particulas a la distancia r serán

$$E_1 = \frac{c_1}{r^2}, \quad E_2 = \frac{c_2}{r^2}, \quad .$$

A grandes distancias del cuerpo se puede considerar que las distancias desde las distintas partículas son iguales y la dirección desde estas partículas al punto considerado, la misma. Por consiguiente, utilizando la propiedad de superposición para hallar el campo tota. E creado por el cuerpo, podemos simplemente determinar la suma algebraica de los campos  $E_{\rm d}$ ,  $E_{\rm ge}$ .

$$E = \frac{r_1 + r_2 + \cdots}{r}.$$

Vemos que el campo de un cuerpo compuesto no se diferencia del de una simple particula de carga

$$e = e_1 + e_2$$
, ...

En otras palabras, la carga de un cuerpo compuesto es igual a la suma de las cargas de las particulas componentes y no depende de la posición mutua in del movimiento. Esto se denomina ley de conservación de la carga.

En el caso general, al variar en magintud y en dirección de un punto a otro, el campo eléctrico posee un carácter complejo. Para su representación gráfica se pueden utilizar las líneas eléctricas de fuerza. Estas

.

son lineas que, en cada punto del espacio poseen la dirección del campo eléctrico que acti a en este punto. Si el campo lo crea una carga, las líneas de luerza tendrán la forma de rectas que salen del punto donde se halla la carga, o que convergen en el mismo punto, según sea positiva o negativa la carga (fig. f).

De la misma definición de lineas de fuerza está claro que por cada punto del espacio (en el que no hay cargo eléctrica) solamente pasa una linea de fuerza en la dirección del campo eléctrico que actúa en este punto.





Fig. 1.

En otras palabras, las lineas de fuerza no se cortan en los puntos del espacio que no poseen cargas.

Las lineas eléctricas de fuerza de un campo uniforme no pueden ser cerradas. Efectivamente, ai desplazarse una carga a lo largo de una linea de fuerza, ias fuerzas det campo realizan un traba,o positivo, ya que las fuerzas están dirigidas constantemente a lo largo del trayecto. Por eso, si existiesen líneas de fuerza cerradas, el trabajo de las fuerzas del campo al desplazar la carga a lo largo de una de esas lineas volviendo al punto de origen, sería diferente de cero, lo cual contradice el principlo de conservación de la energía.

Por consiguiente, las líneas de fuerza necesariamente deben empezar en un sitio y terminar en otro, o alejarse al infinito. Los puntos del principio o del fin de las líneas de fuerza son las cargas que crean el campo. En lo que se refiere al infinito, la línea de fuerza no puede tener ambos extremos en el infinito. En caso contrario, al transportar la carga a lo largo de esta línea del infinito al infinito, las fuerzas del campo realizarían cierto trabajo, en contradicción con el postulado de que, en ambos extremos del trayecto, la energía potencial es igual a cero.

Por eso, uno de los extremos de la línea de fuerza debe ser obligatoriamente una carga, el otro extremo puede hallarse en el infunto o en una carga de signo contrario. Como ilustración, en la fig. 2 se representa un campo de dos cargas de signo contratio  $\pm e$ , y  $\pm e$ . La figura corresponde al caso en que  $e_1$  es mayor que  $e_2$ . Con

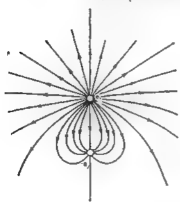


Fig 2

ello se ve que la parte de las líneas de fuerza que salen de  $- E_1$ , terminan en la carga  $- E_2$ , y la otra parte se pierde en el infinito.

## § 19. Potencial electrostatico

Lo mismo que la fuerza, la energía potencial U de la carga e que se h. Ila en un campo eléctrico cuarquiera, es proporcional a la magnitud de esta carga, es decir.

$$U = e \varphi$$

La magnitud q de esta ecuación es la energía potencial de la carga unidad y se denomina potencial del cam-

po eléctrico.

Comparando esta definición con la de la intensidad del campo (F=eE, donde F es la fuerza que actúa sobre la carga e) y recordando la relación general entre la fuerza y la energía potencial  $F_s=-\frac{dU}{ds}$  (V.

el § 10), vemos que la intensidad y el potencial del campo poseen relaciones analogas:

$$E_s = -\frac{d\eta}{ds}$$
.

La energía potencial de dos cargas e y ce que se hallan a la distancia e, es igual, como sabemos, a

$$U \approx \frac{e_1 e_2}{\epsilon}$$
.

Por lo tanto, el potencial creado por la carga e, a la distancia e de la misma será

$$\Phi = \frac{e_E}{r}$$
.

Al alejarse de la carga, este potencial disminuye, es decir, es inversamente proporcional a la distancia Si el campo no locrea una carga, sino muchas cargas  $e_1$ ,  $e_2$ , , del principio de superposición se desprende que el potencial de este campo en cualquier punto del espacio vendra determinado por la fórmula

$$q=\frac{e_3}{e_4}, \quad \frac{e_2}{e_4}=\cdots$$

donde  $r_i$  es la distancia desde el punto considerado hasta la corga  $e_{ii}$ 

Al desplazarse la carga e desde el punto del espacio de potencial qui hasta el de potencial qui, el tabajo de las fuerzas del campo es igual al producto de la carga por la diferencia de potencial entre los puntos inicial y final del trayecto:

$$A_{12} = e \left( \phi_1 - \phi_2 \right)$$

Los puntos del espacio en que el potencial tiene el mismo valor forman cierta superficie. Esta clase de superficies se dice que son equipotenciales.

Al desplazarse la carga segun una superficie equipotene al, el trabajo realizado por las fuerzas dei campo es igual a cero, lo cual quiere decir que la fuerza es perpendicular al desplazamiento. Por consiguiente se puede afirmar que la intensidad del campo electrico en cada punto del espacio es perpendicular a la superficie equipotencial que pasa por este punto. En otras patabras, las líneas de fuerza son perpendiculares a las superficies equipotenciales. Por ejemplo, en el caso de una carga puntinal, las líneas de fuerza son rectas que pasan por la carga, y las superficies equipotenciales, superficies de esferas concentricas de centro en la carga.

Las dimensiones del potencial eléctrico son

$$[q] = \frac{[U]}{|e|} = g^{1/2} \cdot cm^{1/2} \cdot s^{-1}.$$

La magnitud 1 gl <sup>2</sup>cml <sup>2</sup>s <sup>3</sup> es la unidad de potencial en el sistema CGSE. En el SI se utiliza otra unidad 300 veces menor, que se denomina voltio:

 $IV = \frac{1}{300}$  unid, CGSE de potencial.

Si la carga de un culombio pasa de un punto a otro del campo, cuya diferencia de potencial es igual a un voltio, el trabajo realizado por las fuerzas del campo será igual a 3-10°  $\frac{1}{300}$ —10° ergios, es decir, a un julio:

IC V : IJ.

#### § 20. Teorema de Gauss

Introduzcamos ahora el importante concepto de plujo del campo eléctrico. Para hacerlo más compretisible y claro supongamos que el espacio ocupado por el campo está lleno de figuido imaginario, cuya velocidad en cada nunto del espacio coincide en magnitudicon la intensidad del campo electrico. El volumen de este líquido que pasa a traves de una superficie cualquiera por unidad de l'empo, será el flujo del campo electrico a través de esta superficie Determinemos el flujo del campo ejectrico creado por la carga puntual e, a traves de una superficie esferiça de radio r y de centro en esta carga. Según, a ley de Coulomb, en este caso la intensidad del campo es E = c/r2 Por lo tanto, la velocidad del liquido supuesto también será igual a e/r2, y el flujo del l'quido será igual al producto de la velocidad por la magnitud 4πr<sup>2</sup>, àrea de la superficie esferica. Por consiguiente, el llujo del campo será

E-4mr4 4me

Vemos que este flujo no depende del radio de la esfera, sino que viene determinado solamente por la carga. Se puede demostrar que, si se sustituye la esfera por cualquier superficie cerrada que circunscriba a la carga, el flujo del campo eléctrico a través de la misma no varía y tambien será igual a 4ne. Subrayamos que esta importante circunstancia es una consecuencia especifica del hecho de que en la ley de Contomb figura la proporcionalidad inversa al cuadrado de la distancia, precisamente.

Veamos ahora el flujo del campo efectrico creado por una serie de cargas, y no por una sola. Este flujo se puede determinar utilizando la propiedad de superposición del campo electrico. Está claro que el flujo del campo a traves de una superficie cerrada cua, quiera será igual a la suma de los flujos de las diferentes cargas que se hallan en el interior de esta superficie Como cada uno de estos flujos es igual a la carga multiplicada por 4π, el flujo total del campo eléctrico a través de la superficie cerrada será igual a la suma algebraica de las cargas del interior de la superficie, multiplicada por 4π. Esta aserción se denomina teorema de Gauss

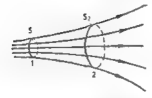


Fig 3.

Si no hay cargas en el interior de la superficie, o si la suma de las cargas es igual a cero, el flujo del campo electrico a través de esta superficie es igual a cero-Examinemos un estrecho haz de lineas de fuerza l'mitado por una superficie formada tambien por 11neas de fuerza (l.g. 3). Cortemos este haz o, como en adelante diremos, tubo de fuerza con dos superfic es equipotenciales 1 y 2 y determinemos el flujo del campo a través de la superficie cerrada formada por la superficie lateral del tubo de fuerza y las superficies equipotenciales / y 2. Si en el interior de esta superficie cerrada no hay cargas, el flujo total a través de ella sera igual a cero. Por otro lado, el fluio a través de la superficie lateral del tubo, evigentemente, será también igual a cero, por eso, los flujos a través de las superficies I y 2 deben ser iguales. Nuestro haz de líneas de fuerza, para mayor claridad, podemos considerarlo semejante al chorro de un liauido.

Designemos las intensidades de campo en las secciones I y 2 por  $E_1 y E_2$ , y las áreas de estas secciones, por  $S_1 y S_2$ . Como el Lubo de fuerza del campo se ha supuesto muy estrecho, podemos considerar constantes  $E_1 y E_2$  en las secciones I y 2. Por eso podemos escribir la igualdad de flujos a través de las superficies I y 2 de la siguiente forma:

CLE LA TA CLE 19 PROTE

 $S_1E_1 = S_2E_3$ 

(como el campo es perpendicular a la superficie equipotencial, el flujo será igual simplemente al producto de la intensidad del campo por el área de la superficie). Como el número  $N_1$  de lineas de fuerza que pasan a través de la sección  $S_1$ , es igual al número  $N_2$  de lineas de fuerza que atraviesan la superficie  $S_2$ , se puede escribir

$$\frac{N_4}{S_4 E_3} = \frac{N_2}{S_4 E_2}.$$

Las magnitudes  $n_1 - N_1/S_1$  y  $n_2 = N_2/S_2$  representan el número de líneas de fuerza por unidad de área de las superficies l y 2, ortogonales a las líneas de fuerza. De esta manera vemos que la densidad o concentración de las líneas de fuerza es proporcional a la intensidad del campo:

$$\frac{n_3}{n_2} = \frac{E_1}{F_2}$$

Por consiguiente, la representación gráfica del campo con la ayuda de las líneas de fuerza no solo induca la dirección y sentido del campo, sino que también nos permite juzgar la magnitud que posee. Donde las líneas de fuerza sean más densas, la intensidad del campo eléctrico será mayor, donde las líneas de fuerza sean mus claras, el campo será menos intenso.

## § 21. Campo eléctrico en los casos más sencillos

El teorema de Gauss, en una serie de casos, nos da la posibilidad de determinar el campo creado por cuerpos compuestos cargados, si sus cargas están dispuestas con bastante simetria.

Como primer ejemplo determinemos el campo de una esfera cargada simétricamente. El campo de esta esfera estará dirigido según los radios de la misma y dependerá solamente de la distancia al centro de la misma Partiendo de ello, es fácil calcular el campo fuera de la esfera. Para lo cual se determina el flujo del campo a través de la superficie esférica de radio r, cuyo centro coincide con el de la esfera cargada. Este flujo, evidentemente, será igual a 4n r<sup>2</sup>E. Por otro lado, según el teorema de Gauss, es igual a 4nc, donde e es la carga de la esfera. Por consigniente 4nr<sup>2</sup>E=4 ne, de donde

$$E = \frac{e}{r^2}$$
.

Así tenemos que el campo fuera de la esfera coincide

con el de la carga puntual igual a la carga de la esfera y situada en el centro de la esfera. En correspondencia con ello, el potenciar de este campo también come dirà con el del campo de la carga puntual:

$$\varphi = \frac{r}{r}$$
,

El campo en el interior de la esfera depende de cómo están distribuidas las cargas en la misma. Si las cargas están sólo en la superficie de ta esfera, el campo

en el interior de la misma sera igual a cero,

Si la carga está distribuida uniformemente por todo el volumen de la esfera con una densidad o (o representa la carga por unidad de volumen de la esfera), el campo en el interior de la esfera se puede hallar mediante el teorema de Gauss aplicado a la superficie esferica de radio y situada en el interior de la esfera.

$$E4\pi r^2 = 4\pi e_r$$

donde e, es la carga situada en el interior de la superficie esférica. Esta carga es igual al producto de la densidad de carga por el volumen de la esfera ce radio  $r_1$  es decir,  $e_r = \frac{4\pi}{3} r^2 \rho$ . Por consiguiente,

$$4\pi r^2 E = 4\pi \frac{4\pi}{3} r^3 \rho$$

de donde

$$E = \frac{4n}{3} \rho r$$
.

Vemos que el campo en el interior de una esfera uniformemente cargada según el volumen, es proporcional a la distancia hasta centro, y fuera de la esfera,

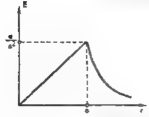
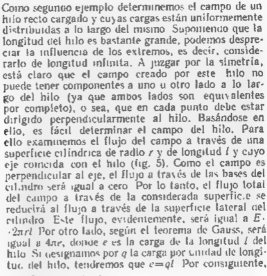


Fig 4

inversamente proporcional al cuadrado de esta distancia. En la lig 4 se representa la dependencia del campo de una esfera de éstas con respecto a la distancia hasta el centro de la misma (a representa el radio de la esfera).



 $2\pi e l E = 4\pi e = 4\pi q l$ 

de donde

$$E = \frac{2q}{r}$$
.

Así vemos que el campo, creado por un hilo uniformemente cargado, es inversamente proporcional a la distancia r del hilo

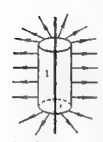
Determinemos el potencial de este campo. Como el campo E en cada punto esta dirigido según el radio, su proyección radial E, coincidirá con la magnitud total E. Basándonos en la relación comun entre la intensidad y el potencial, tenemos que

$$-\frac{d\varphi}{dr} = E = \frac{2q}{r},$$

de donde

 $q = -2q \ln r + \text{const.}$ 

Vemos que en el caso dado, el potencial depende del logaritmo de la distancia al hilo. Para determinar la constante de esta fórmula no se puede utilizar la condicion de reducción a cero del potencial en el



F.g. 3.

infinito, ya que esta expresión se reduce al infinito cuando r-∞. Esta circunstancia se debe a la suposición de la longitud infinita del hilo y significa que la fórmula obtenida puede utilizarse únicamente para distancias r pequeñas en comparación con la longitud real del hilo.

Determinemos también el campo de un plano infinido cargado uniformemente. Basandonos en la simetria, es evidente que el campo estará dirigido perpendici, larmente al plano y tendrá los mismos valores (pero de sentido opuesto) a distancias iguales por ambos lados del mismo.

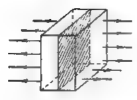


Fig 6

Examinemos el fiojo del campo a través de la superficie cerrada de un paralelepípedo rectangular (fig. 6), con dos caras paralelas al plano cargado, el cuai divide en dos partes iguales al paralelepípedo (en el dibujo se ha reyado la parte del plano comprendida en contretor del paralelepípedo). El flujo será distinto de cero solamente a través de estas caras. Por eso, segun el teorema de Gauss,

 $2SE = 4\pi e = 4\pi S\sigma$ ,

donde S es el área de la cara, y o, la carga por unidad de superficie del plano (densidad superficial de carga). Así tenemos que

 $E = 2\pi\sigma$ .

Vemos que el campo de un plano infinito no depende de la distancia a este plano. En otras palabras, el plano cargado crea a ambus lados del mismo un campo eléctrico uniforme. El potencial de un plano cargado uniformemente es una función lineal de la distancia x del mismo,

 $\varphi = -2\pi\sigma x + \text{const.}$ 

## § 22. Campo gravitatorio

Además de la interacción eléctrica, en la naturaleza desempeña una función muy importante la interacción gravitatoria. Esta interacción la poseen todos los cuerpos, independientemente de que lleven cargas eléctricas o de que sean neutros, y viene determinada sólo por las masas del cuerpo. La interacción gravitatoria es la atracción mutua de todos los cuerpos, siendo proporcional al producto de las masas la fuerza de esta interacción.

Si los cuerpos pueden considerarse puntos materiales, la fuerza de interacción gravitatoria es inversamente proporcional al cuadrado de la distancia entre los cuerpos y proporcional al producto de sus masas. Designando las masas de los cuerpos por  $m_1$  y  $m_2$  y la distancia entre los mismos por r, la fuerza de gravitación entre ellos puede determinarse así:

$$F = -G \frac{m_1 m_4}{r^2}.$$

donde G es un coeficiente universal de proporcionalidad independiente de la naturaleza de los cuerpos que interaccionan; el sígno menos indica que la fuerza F es siempre de atracción Esta formula expresa la ley de la granitación de Newton.

La magnitud G se denomina constante de gravitación, Está claro que G es la fuerza con que se atraen dos puntos materiales de masa igual a un gramo y que se hallan a la distancia de un centimetro. Las dimensiones de la constante de gravitación son

$$[O] = \frac{[F][r]^2}{I^{m|3}} = \frac{(g \cdot cm \cdot s^{-2}) cm^2}{g^3} = \frac{cm^3}{g^{-3}}$$

y es igual a

$$G = 6.67 \cdot 10^{-8} \frac{\text{cm}^4}{\text{g} \cdot \text{s}^2}$$

El valor tan pequeño de G indica que la fuerza de gravitación puede ser considerable sólo en el caso de grandes masas. Por esta causa, la gravitación no desempeña ningún papel en la mecánica de los átomos y moléculas. Con el aumento de la masa aumenta el papel de la gravitación, y el movimiento de tales cuerpos como la Luna, los planetas, o mismo que los satélites viene determinado completamente por las fuerzas de gravitación.

La expresión matemática de la ley de la gravitación de Newton para los puntos materiales es analoga a la de la ley de Coulomb para las cargas puntuales Ambas fuerzas, tanto la de gravitación como la eléctrica, son inversamente proporcionales al cuadrado de la distancia entre los puntos materiales, teniendo en cuenta que el papel de la masa en la gravitación lo desempeña la carga en la interacción eléctrica. No obstante, a diferencia de las fuerzas eléctricas, que pueden ser tanto de atracción como de repuisión, las fuerzas de gravitación son siempre de atracción. Hemos considerado que el coeficiente de proporcionalidad de la ley de Coulomb es ignal a la ulimad y conello hemos establecido la unidad de carga. Esta claro que se pour la proceder de manera analoga con la ley de la gravitación de Newton Precisamente, si considerásemos la constante de gravitación iguar a la unidad, con ello estableceríamos cierta unidad de masa Esta unidad, evidentemente, se der varia de las unidades em y s, y su dimensión con respecto a éstas seria ema Esta nueva unidad de masa es la masa que comunica a otra masa igual a ella, y que se nalla a I em de distancia, una aceleración de 1 em st. Designando esta unidad por a, podriamos escribir

$$G = 6.67 \cdot 10^{-5} \frac{\text{cm}^3}{6.5^2} - 1 \frac{\text{cm}^3}{\text{m/s}^2}$$

de donde µ=1,5·10° g=15 toneladas. Está claro, que esta nueva unidad es incomoda y por eso no se utiliza. No obstante, vemos que, en principio, se puede esta blecer un sistema de unidades en que las ún cas unidades arbitrarias sean solo las de longitud y tiempo, y para todas las demás, incluyendo la de masa, serian derivadas. Un sistema de unidades de esta clase no se utiliza en la practica, pero la posibilidad de establecerlo nos demuestra una vez mas lo convencional del sistema CGS

Disponiendo de la expresion de la fuerza de gravitación entre dos particulas materiales, es fácil hállar su energia potencial U. Efectivamente, escribiendo la relación general

$$-\frac{dU}{dr} = F := -G \frac{m_1 m_2}{r^2} ,$$

que enlaza los valores U y F, hallamos que

$$U = -G \frac{m_1 m_2}{\epsilon}$$
,

teniendo en cuenta que hemos supuesto igual a cero la constante arbitraria de U, para que la energia potencial se redujese a cero al alejarse las partículas a una distancia infinita. Esta fórmula es análoga a la

$$U = \frac{e_1 e_2}{\ell}$$

para la energia potencial de la interacción eléctrica Hemos expuesto las fórmulas de la fuerza y de la energia potencial de la interacción gravitatoria de dos puntos materiales, pero estas fórmulas son justas para las fuerzas de atracción entre dos cuerpos cualesquiera. si la distancia entre ellos es grande en comparación con sus dimensiones. Para los cuerpos de forma esférica, las fórmulas son justas sean cuales fueren das distanc as entre los cuerpos (en este caso r es la distancia entre los centros de las esferas).

La proporcionalidad de la fuerza de atracción de un campo con respecto a la masa de la particula sobre la cual actúa, ofrece la posibilidad de introducir el concepto de intensidad del campo gravitatorio (o campo de atracción), de manera parecida a como lo hemos hecho para el campo eléctrico. Electivamente, la fuerza F que actúa sobre una partícula de masa m la representaremos así:

#### F = mg

donde la intensidad del campo g es una magnitud que depende sólo de la masa y de la posición de los cuerpos

que crean el campo,

Como el campo gravitatorio se subordina a la ley de Newton, matematicamente análoga a la ce Coulomb para el campo eléctrico, para aquél fambién será justo el teorema de Gauss. La diferencia solamente consistirá en que, en lugar de la carga, en el teorema de Gauss figurará, en este caso, el producto de las masas por la constante de gravitación. Por consiguiente, el flujo del campo gravitatorio a traves de una superficie cerrada será igual a 4 mmG, donde m es la suma de todas las masas que se hallan en el interior de esta superficie, y el signo menos es debido al carácter de atracción de las fuerzas gravitatorias

Utilizando este teorema se puede determinar, por ejemplo, la intensidad del campo gras tatorio en el interior de una esfera homogénea. Este problema corresponde exactamente al examinado en el § 21 sobre la esfera uniformemente cargada. Aprovechando el resultado obtenido alli podemos escribir directamente

$$g = -\frac{4n}{3}G\rho r$$
,

donde p es la densidad de la masa de la esfera La fuerza de gravitación (gravedad) que actúa sobre un cuerpo cerca de la superficie terrestre, se denomina peso P del cuerpo. La distancia del cuerpo al centro de la Tierra es R+z, donde R es el radio de la Tierra, y z, la altura del cuerpo sobre la superficie de la misma. Si la altura z es muy pequeña en comparación con R, se puede despreciar y, enfonces, el peso del cuerpo será

$$P = G \frac{mM}{R^4}.$$

donde M es la masa de la Tierra Si representamos la fórmula de la manera siguiente.

P = mg

tendremos que

$$g = \frac{GM}{R^3}$$
.

La magnitud constante g. en este caso, se denomina aceleración (de la fuerza) de la gravedad. Esta es la aceleración de la caída libre del cuerpo en el campo de atracción de la Tierra.

A las alturas z en las que la fuerza de la gravedad puede considerarse constante, la energía potencial del cuerpo se expresa mediante la siguiente lórinula:

$$U = Pz = mgz$$
.

Esto se ve de la fórmula general obtenida en el § 10 para la energía potencial en un campo uniforme, s. se tiene en cuenta también que, en el caso considerado, la fuerza va dirigida hacia abajo, es decir, en sentido de la disminución de z.

La aceleración de la fuerza de la gravedad g, en realidad, no es la misma en los distintos puntos de la superficie terrestre, ya que esta no tiene exactamente la forma esférica. Además, hay que tener en cuenta que, debido a la rotación de la Tierra alrededor de su eje, surge una fuerza centrifuga, que actúa en sentido opuesto al de la de atracción. Por eso hay que introducir el concepto de aceleración aparente de la

Los autores la denominan «efectiva» (N. del T)

fuerza de la gravedad, la cual es menor que la aceleración de la fuerza de la gravedad de la Tierra considerada en reposo Esta aceleración, en los polos terrestres es  $g=983,2\,\frac{\rm cm}{c^2}$ , y en el ecuador,  $g=978,0\,\frac{\rm cm}{c^2}$ 

A veces, el valor g figura en la definición de las unidades de medición de las magnitudes físicas (por ejemplo, de la fuerza y del trabajo). Para estos fines, convencionalmente se utiliza el valor estándar

 $g=980,665\frac{cm}{53}$  ,

que se aproxima mucho a la aceleración de la fuerza de la grayedad a la latitud de 45°.

## § 23. Principio de equivalencia

La proporcionalidad de la fuerza de la gravitación con respecto a la masa de la particula sobre la cual actúa (F=mg), tiene gran importancia en Física Como la aceleración adquirida por la particula es igual a la fuerza que actúa sobre ella, dividida por la masa, la aceleración we que experimenta la particula en un campo gravitatorio coincidirá con la intensidad de este campo:

W = g.

es decir, no dependerá de la masa de la partícula. En otras palabras, el campo gravitatorio posee una propiedad excepcional todos los cuerpos, independientemente de sus masas, adquieren en el campo igual aceleración (esta propiedad la descubrió Galileo en sus experimentos sobre la caída de los cuerpos en el

campo de gravedad de la Tierra).

Análogo comportamiento de los cuerpos observarlamos en el espacio en el cual sobre los cuerpos no actúa
ninguna fuerza exterior, si examinásemos su movimiento desde el punto de vista de un sistema de referencia acelerado (no inercial) Representémonos,
por ejemplo, un cohete que se desplaza libremente por
el espacio interestelar, donde se puecen despreciar
las fuerzas de gravitación que actúan sobre el cohete.
En el interior de este cohete los objetos estarán «suspensos», permaneciendo inmóviles con respecto al
cohete. Si el cohete adquiere una aceleración w,
los objetos del interior «caerán» al suelo con una aceleración — w. De la misma manera se comportarían

los cuerpos en el interior de un cohete que se desplazara sin aceleración, si sobre éste actuase un campo gravitatorio uniforme de intensidad — w, dirigida hacia el suelo del cohete. Ninguna clase de experimentos nos permitiría distinguir si nos hatlamos en un cohete que se desplaza con aceleración, o que «e halfa en un campo gravitatorio un forme.

Esta analogía entre el comportamiento de los cuerpos en un campo gravitacional y en un sistema de referencia acelerado es el contenido del llamado principio de equivalencia (el sentido fundamental de esta analogía se aclara por completo en la teoría de la gravitación basada en la teoría de la relatividad).

En el razonamiento expuesto hemos hablado de un cohete que se desplaza por un espaçio libre de campo gravitacional. Estos razonan ientos se pueden «invertir» considerando que el cohete se desplaza por un campo gravitatorio, digamos, por el campo de gravitacion de la Tierra. El cohete que se mueve libremente (es decir, sin motores) por este campo, adquiere una aceleración igual a la intensidad del campo g. En este caso, el collete representa un sistema de referencia acelerado, en el cual la pilatencia de la aceleración en el movimiento con respecto al cohete, de los cuerpos que se hallan en el mismo, compensa precisamente la influencia del campo gravitacional. Como resultar o surge el estado de «ingray dez», es decir, en el cohete los objetos se comportan como si se hallase i en un sistema inercial de referencia fuera de campo gravitatorio alguno. Asi, estudiando el movimiento con respecto a un sistema acejerado elegido de antema jo (en el caso constuerado, con respecto al cohete que se mueve aceleradamente), se podría «excluir» el campo gravitatorio. Esta circunstancia es, ciaro está, otro aspecto del mismo principio de equivalencia

El campo gravitatorio que, al parecer, surge en el cohete que se mueve con aceleración, es un forme en todo el volumen del cohete, su intensidad en todas partes es igual a la misma magnitud: — w. S.n embargo, los verdaderos campos gravitatorios no son un formes. Por eso, la «exclusión» del verdadero campo gravitatorio pasando a un sistema de referencia acelerano, puede hacerse unicamente en pequenas extensiones dei espacio, en las cuales el campo varia tan poco, que con bastante exactitud puede considerarse uniforme. En este sentido puede declise que la equivalencia del campo gravitatorio y del sistema acelerado.

de referencia tiene carácter «local».

## § 24. Movimiento kepleriano

Examinemos el movimiento de dos cuerpos que se atraen mutuamente según la ley de la gravitación de Newton Primeramente, supongamos que la masa de la del otro m. Si la distancia r entre los cuerpos es grande en comparación con las dimensiones de los mismos, el problema se reducira al del movimiento de un punto material m por un campo gravitatorio central creado por el cuerpo M, que se puede considerar inmóvil.

En este campo, el movimiento más sencillo es el uniforme según una circunferencia de centro en el centro del ciampo (es decir, en el centro del cuerpo M). En este caso, la aceleración va dirigida hacia el centro de la circunferencia y es igual, como se sabe, a v<sup>2</sup>/r, donde v es la vetocidad del punto m. La aceleración multiplicada por la masa m sera igual a la fuerza que actúa sobre la partícula por parte del cuerpo M:

$$\frac{mn^2}{r} = G \frac{mM}{r^4} ,$$

de donde

$$v = \sqrt{\frac{\partial M}{c}}$$
.

Utilizando esta fórmula, en particular, se puede determinar la velocidad de un satélite artificia, terrestre (sputnik) que se desplace no lejos de la superficie de la Tierra. En este caso, sustituyendo r por el radio R de la Tierra y recordando que  $\frac{MQ}{R^2}$  es la aceleración de la fuerza de la gravedad g, obtenemos la siguiente expresion de la velocidad del satélite, llamada velocidad orbitat,

$$v_1 \leftarrow \sqrt{\frac{g_M}{R}} = \sqrt{g_R}.$$

Colocando aqui  $g\approx 980 \frac{cm}{s^2}$ , R=6500 km, haltamos que  $v_1=8\frac{km}{s}$ . La formula obtenida para v nos permite establecer la relación entre el radio de la orbita, r, y el período T. Suponiendo

$$v = \frac{2\pi r}{T}$$
, hallamos

hallamos que

$$T^{\pm} = \frac{4\pi^2}{GM} r^{\pm}.$$

Vemos que los cuadrados de los períodos de rotación son proporcionales a los cubos de los radios de las órbitas. Esta relación se denomina tercera tey de Kepter, en honor al astrónomo J. Kepter, que, observando el movimiento de los planetas a principios del siglo XVII, enunció empíricamente las leyes fundamentales del movimiento de dos cuerpos bajo la influencia de la interacción gravitatoria (este movimiento se denom na kepteriano o no perturbado). Estas leyes (la segunda lev. que establece la constancia de la velocidad areolar en el movimiento por un campo central, se ha examinado en el § 16) han desempeñado un papel muy importante en el descubrimiento de la ley de la gravitación universal de Newton

Determinemos ahora la energia de la particula m. Su energia potencial es, como sabemos,

$$U = -\frac{GmM}{r}$$
.

Añadiéndole a U la energía conética  $\frac{mv^4}{2}$ , hallamos la energía total de la partícula

$$E = \frac{mv^2}{2} - \frac{GmM}{r},$$

que no varia con el tiempo En el movimiento segun una circunferencia tenemos que

$$mv^2 = \frac{GmM}{r}$$
,

por eso,

$$E = -\frac{mv^{q}}{2} = -\frac{Gm M}{2r}.$$

Vemos que en el movimiento según una circunferencia, la energia total de la partícula es negativa. Esto se halla en concordancia con los resultados del § 13, según los cuates, si la energia potencial en el infinito se reduce a cero, el movimiento será finito cuando E > 0, e infinito, cuando E > 0. Hemos examinado el movimiento circular más sencillo solicitado por la fuerza gravitatoria.

$$F = -\frac{GmM}{c^2}$$
.

No obstante, en un campo de éstos, el movimiento de la partícula puede efectuarse no sólo según una circunferencia, sino también por una elipse, hipérbola o parábola. Para todas estas secciones cónicas, uno de los focos (para la parábola, el único) se halla en el punto de aplicación de la fuerza (en esto consiste la primera ley de Kepler). Es evidente que a las orbitas elípticas les corresponderán valores negativos de la energía total de la partícula. E<0 (ya que el moyumiento es finito). A las órbitas hiperbólicas cuyas ramas se pierden en el infinito, les corresponderán valores positivos de energía total. E>0, y, por untimo, en el moyimiento según una parábola, E=0. Esto significa que en el moyimiento según una parabola, la velocidad de la partícula en el infinito es igual a cero.

Utilizando la fórmula de la energía total de la particula, es facil hallar la velocidad minima que hay que comunicar al satélife artificial para que se desplace según una orbita parabólica, es decir, que satga de la esfera de la atracción terrestre. Suponiendo r=R en la formula.

$$E = \frac{mr^4}{2} + \frac{Gm^{A1}}{r}$$

e ignalando E a cero, hallamos esta velocidad, que se denomina velocidad de escape,

$$v_0 = \sqrt{2 \frac{GM}{R}} = \sqrt{2gR}$$

Comparando a con la fórmula de la velocidad orbital, vemos que

$$v_1 = 1 \quad \overline{2}v_1 = 11.2 \quad \frac{\text{km}}{\text{s}}$$

Actaremos cómo se determinan los parámetros de las órbitas elípticas. El racio de la órbita circular se puede expresar en funcion de la energía de la partícula:

$$r = \frac{\alpha}{2|E|}$$

donde se ha hecho  $\alpha$  - GmM. En el movimiento de la particula según una elipse, con esta misma formula se determina el semieje mayor de la elipse a,

$$a = \frac{\alpha}{2|I|}$$

El semiere menor b de la clipse depende no sólo de la energía, sino también del momento L,

$$b = \frac{L}{\| \overline{2n} \| E \|}$$

Cuanto menor sea el momento L, mas alargada estará la etipse (siendo la energia la misma) El periodo de rotación según la etipse solo depende de la energia y se expresa en función del semieje mayor de la etipse:

$$T^{4} = \frac{4\pi^{4}nt}{2}a^{3}$$

Hasta ahora hemos examinado el caso en que la masa de uno de los cuerpos VI es considerablemente mayor que la del otro m, y hemos supuesto por ello que e, cuerpo M permanecia inmovil. Claro está que, en

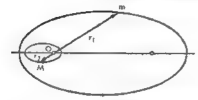


Fig. 7.

realidad, se mueven los dos cuerpos; además, en el sistema de centro de masas, ambos describen trayectorias geométricamente semejantes: conicas con foco comé n en el centro de masas. En la fig. 7 se representa esta clase de elipses geométricamente semejantes, cuvas dimensiones son inversamente proporcionales a las masas de los cuerpos. Las expresiones indicadas más arriba para los semiejes a y b se refieren, en este caso, a la trayectoria de la partícula «reducida» y solo hay que sustituir en ellas el valor m por

$$\mu = \frac{mM}{m + M},$$

conservando el valor anterior de  $\alpha = GinM$ .

#### MOVIMIENTO DEL SÓLIDO

#### §+25. Clases de movimiento del sólido

Hasta ahora hemos estudiado el movimiento de los cuerpos que, en las condiciones dadas, podian considerarse puntos materiales. Ahora pasamos al estudio de los movimientos en los cuales son de considerable importancia las dimensiones finitas de los cuerpos Además consideraremos que los cuerpos son sólidos En Mecanica se entiende por sólido el cuerpo en que la posición relativa de las partes entre si no varía durante el movimiento. Este cuerpo, en su movimiento, actúa como un todo, como un sistema invariable. El movimiento más simple de un sólido es aquel en que el cuerpo se desplaza paralelamente a si mismo. Este movimiento se denom na de trastación. Si, por ejemplo, se desplaza suavemente una bruj ila por un plano horizontal, la aguja conservando coi stante la direccion del sur al norte, efectuará con ello un movimiento de traslación.

En el movimiento de traslación del cuerpo sólido, todos ses puntos tienen la misma velocidad y describen trayectorias de igual forma, aunque distanciacos entre sí

Otra clase de movamiento simple de, sófido es el de rotación alrededor de an eje. En la rotación, los distintos puntos del cuerpo describen circunferencias que se hallan en planos perpendiculares al eje de giro o de rotación. Si en el tiempo di el cuerpo gira el ángulo dq, el trayecto da recorrido en este tiempo por un punto cualquiera P del cuerpo sera, evidentemente, de nilq, donde r es la distancia desde el punto P hasta el eje de rotación. Dividiendo de por di hailamos la velocidad del punto P:

$$v = r \frac{dq}{dt}$$
.

La magnitud  $\frac{dq}{dt}$  es la misma para lodos los puntos del cuerpo y es el desplazamiento angular del cuerpo por unidad de tiempo. Esta magnitud se denomina

velocidad angular del cuerpo, que novotros designaremos con la letra  $\Omega$ 

De esta manera tenemos que la velocidad de los distintos puntos de un cuerpo sólido que gira alrededor de cierto eje, viene determinada por la formula

$$v = r\Omega$$

donde r es la distancia desde al punto hasta el eje de rolación, y la velocidad es proporcional a esta distancia

Hablando en general, la magnitud  $\Omega$  varia con el tiempo. Si la rotación es uniformo, es decir, si se realiza a una velocidad angular constante, sabiendo el período de rotación T, se puede determinar  $\Omega$ :

$$\Omega = \frac{2\pi}{T}$$
.

La rotación se caracteriza por la dirección del eje de rotación y por la magnitud de la velocidad angular. Estas se pueden unir infroduciento el vector Ω de velocidad angular, el cual tiene la direction del eje de giro. y la mangitud de la velocidad angular. De los dos sentidos del eje de rotación, se ha convenido considerar que el vector de la velocidad angular tiene el sentido determinado por la llamada regla del sacacorchos, es decir, el sentido en que avanza el sacacorchos (de giro a derechas) que gira junto con el cuerpo sólido.

El análisis de los movimientos más simples del cuerpo sólido, de traslación y de rotación, es particularmente importante, porque cualquier movimiento del sólido se reduce a estos movimientos.



Fig 1.



Expliquemos esto en el ejemplo del cuerpo que se desplaza paralelamente a un plano Veamos dos posiciones consecutivas del cuerpo A<sub>1</sub> y A<sub>2</sub> (fig. 1) De la posición A<sub>1</sub> a la A<sub>2</sub>, el cuerpo se puede trasladar de la siguiente manera en primer lugar, de la posición A<sub>1</sub> se traslada paralelamente a la A', de manera que un punto determinado O liegue a ocupar su posición final, haciendo después girar el cuerpo

alrededor del punto O un determinado ángulo o, el cuerpo pasará a ocupar la posición final  $A_{**}$ . Vemos que el desplazamiento total del cuerpo se compone de movimiento de traslación, que desplaza al cuerpo de la posición A, a la A', y de rotación afrecedor del punto O, que definitivamente traslada al cuerpo a la posición A<sub>3</sub>. Está claro que el punto O, en este caso, es completamente arbitrario. De la misma manera se podría haber hecho el desplazamiento paralelo desde la posición A, hasta la A". en el cual, cualquier otro punto 0', y no el 0, ocupase su posición final y, después, girar el cuerpo alrededor del punto O' hasta que ocupe la posición A1. Es esencial notar que en estos casos, el ángulo de rotación será el mismo que en el caso del giro alrededor del punto O mientras que la distancia recorrida por los puntos O y O' será diferente.

El ejemplo examinado demuestra, y en realidad esto es una regla general, que cualquier movimiento de un cuerpo sólido se puede representar como el conjunto del movimiento de traslación de todo el cuerpo a la velocidad de un punto O cualquiera, y de rotacion alrededor del eje que pasa por este punto. En este caso, la velocidad de translación (que designaremos por V) depende del punto que se haya elegido como básico; mientras que la velocidad angular \Omega no depende de esta elección: cualquiera que sea la eleccion del punto O, el eje de rotación que pasa por el punto tendrá la misma dirección y la magnitud de la velocidad angular Q será la misma. En este sentido se puede decir que la velocidad angular  $\Omega$  tiene carácter «absoluto», es decir, se puede hablar de la velocidad angular de rotación de un cuerpo sólido sin indicar por qué punto precisamente pasa el eje de rotación. La velocidad de traslación, sin embargo, no posee este carácter «absoluto»

Generalmente, como punto «básico» O se elige el centro de masas del cuerpo. En este caso, la velocidad V de traslación es la de desplazamiento del centro de masas. Las ventajas de esta elección se aclaran en el

siguiente parrafo

Cada uno de los vectores V y  $\Omega$  viene determinado por los valores de sus tres componentes (con respecto a determinado sistema de coordenadas). Por eso sólo es necesario conocer seis magnitudes independientes para saber la velocidad de cualquier punto del sólido. Basándose en ello se dice que el solido es un sistema mecánico con seis grados de libertad.

## § 26. Energía del cuerpo sólido en movimiento

La energía cinética del solido con movimiento de traslación se determina fácilmente. Como todos los puntos del cuerpo, en este movimiento, tienen la misma velocidad, la energía cinética será simplemente

$$E_{\text{cia.}} = \frac{1}{2} M V^a$$
,

donde V es la velocidad del cuerpo y M, su masa total. Esta es la misma expresión de la energía del punto material de masa M que se desplazara a la velocidad. V. Está claro qué el movimiento de tras, ación del solido no se diferencia en nada del movimiento des punto material.

Determinemos ahora la energia cinética del cuerpo que gira. Para ello supongamoslo dividido en diferentes partes elementales tan pequeñas, que las pollamos considerar puntos materiales en movimiento. Si  $m_i$  es la masa del elemento i y  $r_i$  su distancia hasta el eje de rotación, la velocidad será  $v_i = r_i$   $\Omega_i$ , donde  $\Omega$  es la velocidad angular del cuerpo. La energía cinética de este elemento es  $\frac{1}{2}$   $m_i v_i^*$  y sumando estas energías obtenemos la energía cinética del cuerpo.

$$E_{\text{clus}} = \frac{1}{2} m_i v_i^2 + \frac{1}{2} m_i v_i^2 + \dots =$$
  
 $= \frac{1}{2} \Omega^2 (m_i r_i^2 + m_i r_i^2 + \dots)$ 

La suma entre paréntesis depende de la forma, dimensiones y distribución de las masas del cuerpo en cuestión, y tambien de la posición del eje de rotación. Esta magnitud, que caracteriza al cuerpo solido y al eje de rotación elegido, se denomina momento de inercia del cuerpo con respecto al eje considerado. Designemoslo con la letra 1:

$$I = m_1 r_1^4 + m_2 r_3^3 + \dots$$

Si el cuerpo sólido es continuo, hay que dividirlo en un número infinito de partes infinitamente pequeñas; entonces, la suma de la fórmula anterior se sustituye por la integración. Indiquemos como ejemplo, que el momento de inercia de una esfera sólida, maciza (de masa M y radio R), con respecto al eje que pasa por su centro, es  $I=\frac{2}{5}MR^2$ ; el momento de inercia de una barra deigada (de longitud l) con respecto al eje que pasa por el centro de la barra perpendicularmente a su longitud, es  $I=\frac{1}{12}Ml^2$ .

De este modo, la enegía cinética de un cuerpo en rotación puede expresarse de la siguiente manera:

$$E_{\rm cin} = \frac{I\Omega^2}{2}$$
.

Esta expresión, formalmente se parece a la de la energia del mivimiento de traslación, diferenciándose en que, en lugar de la velocidad V, tenemos la velocidad angular  $\Omega$ , y en lugar de la masa, el momento de inercia En este caso tenemos el primer ejemplo en que, en la rotación, el momento de inercia desempeña un papel análogo al de la masa en el movimiento de traslación

La energia cinética de un sólido cualquiera en movimiento se puede representar como la suma de las energias de traslación y de rotación, si en el modo de distinguir los dos movimientos del párrafo anterior. se elige el punto básico O en el centro de masas del cuerpo. Entonces el movimiento de rolación será el movimiento de los puntos del cuerpo con respecto a su centro de masas, consiguiendo así una analogía completa con la división del movimiento del sistema de las particulas en el movimiento del sistema como un todo y en el movimiento «interno» de las partículas con respecto al centro de masas, división estudiada en el § 12. Alti vimos que la energia del sistema tambien se dividia en las dos partes correspondientes. El papel de movimiento «interno» lo desempeña ahora la rotación del cuerpo alrededor del centro de masas. Por eso, para la energia cinética de un cuerpo cualquiera, en movimiento, tenemos que

$$E_{\mathrm{clo}} = rac{WV^a}{2} \cdot , rac{I_a \Omega^z}{2} \, .$$

El subindice «O» del momento de inercia indica que se toma con respecto al eje que pasa por el centro de masas.

No obstante hay que observar que esta fórmula, así expuesta, solamente tiene sentido práctico real, si en el proceso del movimiento, el eje de rotación conserva una dirección constante en el cuerpo. En caso contrario, el momento de inercia debe tomarse en distintos instantes de tiempo con respecto a diferentes ejes, es decir, deja de ser una magnitud constante.

Veamos ahora un cuerpo sótido que g.re alrededor de cierto eje Z que no pase por el centro de masas. La energía cunética de este movimiento será  $E_{\rm cla} \simeq$ 

 $\frac{1}{2}I\Omega^2$ , donde I es el momento de inercia con respecto aleje Z. Por otro lado, este movimiento se puede considerar como el conjunto de un movimiento de tras lación de velocidad V del centro de masas y de un movimiento de rotación (con la misma velocidad angular  $\Omega$ ) alrededor del eje que pasa por el centro de masas paralelamente al eje Z. Si  $\alpha$  es la distancia del centro de masas al eje Z, su velocidad será  $V=a\Omega$ . Por eso, la energia cinetica del cuerpo se puede representar también de la siguiente manera:

$$E_{\rm cin.} = \frac{MV^2}{2} - \frac{I_{\rm e}\Omega^2}{2} - \frac{1}{2} \left(Ma^4 + I_{\rm e}\right)\Omega^4,$$

Comparando las dos expresiones hallamos que

$$I = I_a + Ma^a$$
.

Esta fórmula relaciona el momento de inercia del cuerpo respecto de cualquier eje, con el momento de inercia respecto de otro eje para elo al primero y que pasa por el centro de masas. Esta claro que I siempre será mayor que I. En otras palabras, dada la dirección del eje, el valor minimo del momento de inercia será el correspondiente al eje que pase por el centro de masas.

Si el cuerpo sólido se desplaza por un campo gravitatorio, la energia total E será igual a la suma de las energías cinéticas y potencial. Examinemos como ejemplo el movimiento de una esfera por un plano inclinado (fig. 2). La energía potencial de la esfera será Mgz, donde M es la masa de la esfera y z, la antura de su centro. La ley de conservación de la energía se expresará de la siguiente manera:

$$E = \frac{1}{2} MV^* + \frac{1}{2} I_0 \Omega^* - Mgz = \text{const.}$$

Supondremos que la esfera rueda sin resbalar. Entonces la velocidad v del punto de contacto con el plano inclinado será igual a cero. Por otro lado, esta velocidad está compuesta de la velocidad V de traslación hacia abajo, según el plano, junto con la esfera considerada como un todo, y de la velocidad dirigida en sentido contrario (hacia arriba según el plano) del punto en su rotación alrededor del centro de la esfera. Esta última velocidad es igual a  $\Omega$  R, donde R es el radio de la esfera. De la igualdad  $v=V-\Omega R=0$ , tenemos que

$$\Omega = \frac{V}{R}$$
.



Fig. 2

Colocando este valor en la expresión de la ley de conservación de la energía y considerando que, en el momento inicial de tiempo, la velocidad de la esfera era lgual a cero, hallamos la velocidad del centro de masas de la esfera en el momento en que haya descendido la magnitud h:

$$V = \sqrt{\frac{2gh}{1 + \frac{l_a}{MR^2}}}$$

Esta velocidad, como era de esperar, es menor que la del la carda libre del punto material o que la del cuerpo sin rotación que cae desde la misma altura h, ya que la disminución de la energía potencial Mgh se ha invertido no solamente en el aumento de la energía cinética del movimiento de traslación, sino también en el aumento de la energía cinetica de la rotación de la esfera.

# § 27. Momento de impulsión i

En el movimiento de rotación de un cuerpo, el momento de su impulsión desempena un papel análogo al de la impulsión en el movimiento del punto material. En el caso más simple de un cuerpo que gire alrededor de un eje fijo, este pape, lo desempeña la componente del momento a lo largo del eje (llamémoste ese Z).

Para calcular esta magnitud, dividamos el cuerpo en diferentes partes elementales, como al calcular la energia cinética. El momento de impuision de un elemento atsiado (el i) es m, [R<sub>i</sub>v<sub>i</sub>], donde R<sub>i</sub> es el radio vector de este elemento contado a partir de cierto punto O del eje Z, con respecto al cual se determina el momento (fig. 3). Como cada punto del cuerpo se desplaza alrededor del eje de rotación según una circunferencia, la velocidad v, será tangente a esta circunferencia.

Descompongamos el vector  $R_t$  en dos vectores, de los cuales uno estará durigido a lo largo del eje, y el otro (r,t), perpendicular al eje. Entonces, el producto  $m_t[r,\sigma_t]$  nos dará precisamente la parte del momento de impulsión que va durigida paralelamente al eje Z (recordamos que el producto vectorial de dos vectores

Fig 3.

Z V

Themes creido conveniente conservar aqui el férnion commento de impulsions, al que los autores dan preferencia, aunque en la literal, ra española es más freciente el de impomento cinetico, eniomento de rotacions y emomento angulars. (N. del L.)

es perpendicular al piano que pasa por estos vectores). Como los vectores  $r_i$  y  $v_i$  son perpendiculares entre si (el radio de la circunferencia y la tangente a la misma), la magnitud del producto  $lr_iv_i$ , les simplemente  $r_iv_i$ , donde  $r_i$  es la distancia del elemento  $m_i$  al eje de rotación. Por último, como  $v_i - \Omega r_i$ , llegamos a la conclusión de que la componente del momento de impulsión del elemento  $m_i$  según el eje de rotación es igual a  $m_i r_i^a \Omega$ . Sumando

$$m_1r_1^2\Omega + m_2r_2^2\Omega + \dots$$

obtenemos la proyeccion buscada  $L_z$  del momento total de impulsión del cuerpo sobre el eje Z. Esta magnitud se denomina numento de impulsión del cuerpo con respecto al eje dado. Sacando fuera del paréntesis al factor común  $\Omega$ , entre paréntesis obtenemos una suma que coincide precisamente con la expresión del momento de inercia I. Así, definitivamente:

## $L_z = I\Omega$ ,

es decir, el momento angular del cuerpo es igual al producto de la velocidad angular por el momento de inercía del cuerpo con respecto al eje de rotación. Obsérvese la analogía de esta expresión con la de momenta la impulsión de la particula, en que, en lugar de la velocidad o, tenemos la velocidad angular, y en papel de la masa otra vez lo desempeña el momento de inercia.

Si sobre el cuerpo no actúan fuerzas externas, el momento angular del cuerpo permanece constante el cuerpo gira «por inercia» a una velocidad angular constante  $\Omega$ . En este caso, la constancia de  $\Omega$  se desprende de la constancia de  $L_z$  por considerar invariable al propio cuerpo en su giro, es decir, por la invariabilidad de su momento de inercia. Si la posición relativa de las partes del cuerpo (y, con ello, el momento de inercia) varia, en la rotación libre también variará la velocidad angular, de manera que el producto  $\Omega$  se conserve constante. Si, por ejemplo, sobre un taburete que gira con pequeño rozamiento, hay un hombre con pesas en las manos, al extender los brazos aumentará su momento de inercia, con lo cual disminuirá la velocidad angular de la rotación, puesto que el producto  $I\Omega$  se ha de conservar constante.

## § 28. Ecuación del movimiento de un cuerpo que gira

La ecuación del movimiento del punto material relaciona, como sabemos, la velocidad de variación de su impulsión con la fuerza que actúa sobre el mismo  $(V. el \S 7)$ . El movimiento de traslación de un sólido se diferencia muy poco del punto material, y la ecuación de ese movimiento encerrará la misma relación entre la impulsión total del cuerpo P = MV y la fuerza total F que actua sobre el mismo:

$$\frac{dP}{dt} = M \frac{dV}{dt} = F.$$

En el movimiento de rotación, un papel análogo lo desempeña la ecuación que relaciona la velocidad de variación del momento de impulsión del cuerpo con el momento de las fuerzas que actúan sobre el mismo Aciaremos como es esta relación, teniendo en cuenta que otra vez nos limitaremos al simple caso de rotación del cuerpo alrededor de un eje fijo deferminado (el ele Z)

El momento de impulsión del cuerpo con respecto al eje de rotación ya lo hemos determinado. Veamos ahora las fuerzas que actuan sobre el cuerpo. Está claro que las fuerzas paralelas al eje de rotación, pueden desplazar al cuerpo solamente a lo largo de este eje, pero no pueden causar la rotación del cuerpo. Por consiguiente podemos no prestar atención a estas fuerzas y considrear solamente las que están en el piano perpendicular al eje de rotación.

El momento  $K_z$  de tal fuerza F con respecto al eje Z vendrá dado por la magnitud del producto vectorial  $\{rF\}$ , donde r es el vector distancia desde el eje hasta el punto de aplicación de la fuerza. Según la definición del producto vectorial tenemos que

$$K_Z = Fr \operatorname{sen} \theta$$
,

donde  $\theta$  es el ángulo entre F y r (en la fig 4, el eje Z es perpendicular al plano del dibujo y pasa por el punto O. A es el punto de aplicación de la fuerza). Se puede escribir de otra manera:

$$K_2 = h_* F_*$$

donde  $h_F = r$  sen  $\theta$  es el brazo de la luerza con respecto at eje (la distancia desde el eje hasta la dirección de la luerza)

Según la relación establecida en el § 15 entre la velocidad de variación del momento de impulsión y el momento de las fuerzas que actúan, podemos escribir ahora la igualdad

$$\frac{dL_Z}{dt} = K_Z$$
 o  $I \frac{d\Omega}{dt} = K_Z$ .

Esta es la ecuación del movimiento del cuerpo que gira. La derivada  $\frac{d\Omega}{d\tilde{t}}$  se puede denominar aceleración

angular. Vemos que viene determinada por el momento de la fuerza que actua sobre el cuerpo, de la misma manera que la aceleración del movimiento de trasiación viene determinada por la propia fuerza.

Si sobre el cuerpo actuan varias fuerzas, por el signo  $K_Z$  entenderemos, ciaro está, la suma de los momentos de estas luerzas. Con ello hay que tener en cuenta el origen vector al de la magnitud  $K_Z$  y dotar de signos contrarios a los momentos de las fuerzas que tiendan a hacer girar el cuerpo en sentidos opuestos alrededor del eje. El signo positivo lo tendrán los momentos de las fuerzas que tiendan a hacer girar al cuerpo en el sentido en que se ha establecido contar el angulo  $\varphi$  de rotación del cuerpo alrededor del eje  $\{\varphi\}$  es el ángulo cuya derivada con respecto al tiempo es la velocidad angular de rotación del cuerpo

$$\Omega = \frac{d\phi}{dt}$$
.

Señalemos también que en el solido, sin variar las propiedades del movimiento, se puede desplazar de cualquier manera el punto de aplicación de la fuerza a lo largo de la cirección en que actúa. Esta claro que, en este desplazamiento, no varía el brazo de la fuerza y, por consiguiente, tampoco el momento.

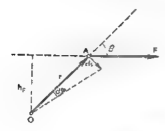
La condición de equilibrio de un cuerpo que puede girar alrededor de un eje consiste, evidentemente, en la igualdad a cero de la suma de los momentos de las fuerzas que actuan sobre el mismo. Esta es la llamada ley de equilibrio. Un caso particular de esta ley es el conocido principio del brazo de palanca, que establece la condición de equilibrio de la barra que puede girar alrededor de uno de sus puntos.

Hay una relación sencilla entre el momento de la fuerza que actúa sobre el cuerpo y el trabajo realizado por la misma al hacerlo girar. El trabajo producido por la fuerza F al hacer girar el cuerpo alrededor de un eje un ángulo de infinitamente pequeño (fig. 4), es igual al producto del desplazamiento disende del punto A de aplicación de la fuerza, por la compo-

nente  $F_s$ =F sen 0 de la fuerza según la dirección del movimiento

$$F_1 ds = Fr \operatorname{sen} \theta d\varphi = K_2 d\varphi$$
.

Vemos que el momento de la fuerza con respecto al eje councide con el trabajo por unidad de desplazamiento angular realizado por la misma. Por otro lado, el trabajo invertido en el cuerpo es igual a la pérdida



F.g. 4.

de la euergía potencial de éste. Por consiguiente se puede escribir que  $K_Zd\phi=-dU$ , de conde

$$K_Z = -\frac{dU}{dq}$$
.

Por consiguiente, el momento de la fuerza es igual a la derivada de la energia potencial con respecto al ángulo de giro del cuerpo alrecedor de, eje considerado, tomada con signo contrario. Observemos la analogia entre esta expresión y la fórmula  $F=-\frac{\partial U}{\partial x}$ , que rela-

c.ona la propia fuerza con la variación de la energía potencial, al desplazarse un punto material, o en el desplazamiento de traslación del cuerpo

Es fácil convencerse de que la ecuación del movimiento del cuerpo que gira se halla, como era de esperar, en concordancia con la ley de conservación de la energía. La energía tolal del cuerpo es

$$E = \frac{I\Omega^2}{2} \pm U$$
,

y su conservación viene expresada inediante la .gual-

$$\frac{d}{dt} \left( \frac{t\Omega^2}{2} + U \right) = 0$$

Según la regla de diferenciación de una función de función teremos que

$$\frac{dU}{dt} = \frac{dU}{d\psi} \frac{d\psi}{dt} = -K_Z \Omega.$$

La ilerivada de  $\frac{d}{dt}\Omega^z = 2\Omega \frac{d\Omega}{dt}$  Poniendo estos valores en la expresión anterior y reduciendo el factor común.  $\Omega$ , obtenemos de nuevo la conocida ecuación  $f\frac{d\Omega}{dt} = K_Z$ .

Al final del § 15 se dijo que hay relación entre la ley de conservación del momento de la impulsión de un sistema cerrado y la isotropía del espacio. El establecimiento de esta relación se reduce a la demostración de que la reducción a cero de la suma de los momentos de todas las fuerzas que actúan en el sistema, es una consecuencia de la invariabilidad de las propiedades del sistema cerrado en cualquier giro, considerado como un todo (es decir, como si el sistema fuese un cuerpo sólido). Si aplicamos la relación  $\frac{dU}{d\Phi} = -K_Z$ 

a la energía potencial interna del sistema, considerando que  $K_Z$  es el momento total de las fuerzas que actuan sobre todas sus particulas, veremos que la condición de invariabilidad de la energía potencial al girar el sistema cerrado afrededor de cualquier eje, efectivamente expresa igualdad a cero del momento total de las fuerzas.

### § 29. Fuerza resultante

Si sobre un sólido actúan muchas fuerzas, el movimiento del cuerpo depende solamente de la suma de todas las fuerzas y de la suma de sus momentos. Esta circunstancia nos permite a veces sustituir el conjunto de todas las fuerzas que actúan sobre el cuerpo, por una fuerza, que en tal caso se denomina resultante. Está claro que, en magnitud y dirección, la fuerza resultante será igual a la suma de todas las fuerzas, y su punto de aplicación se ha de elegir de manera que su momento sea igual al momento total de todas las fuerzas. El caso más importante de este género es la composición de fuerzas paralelas. En particular, a este caso se refiere la composición de las fuerzas de la gravedad que actúan sobre distintas partes del cuerpo sólido. Determinemos en un cuerpo cualquiera el momento total de las fuerzas de la gravedad con respecto a un eje horizontal arbitrariamente elegido (eje Z en la lig. 5) La fuerza de la gravedad que actúa sobre el elemento  $m_i$  del cuerpo es igual a  $m_i g_i$ , y su brazo es la coordenada  $x_i$  de este elemento. Por lo tanto, el momento total de todas las fuerzas es

$$K_Z = m_1 g x_1 + m_2 g x_4 + \dots$$

La magnitud de la fuerza resultante será igual al peso total del cuerpo  $(m_1+m_2+...)$  g, y si designamos la

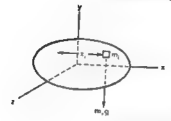


Fig 5

coordenada de su punto de aplicación por X, el mismo momento  $K_Z$  se escribirá así.

$$K_Z = (m_1 + m_2 + \ldots) gX.$$

Igualando las dos expresiones hallamos que

$$X = \frac{m_1 x_1 + a x_2 x_2 + \dots}{m_1 + m_1 + \dots}.$$

Pero esto es la coordenada x del centro de masas del cuerpo.

De esta manera vemos que todo el conjunto de fuerzas de la gravedad que actúan sobre un cuerpo se puede sustituir por una fuerza igual a su peso total y aplicada a su centro de masas Debido a ello, el centro de masas del cuerpo frecuentemente se denomina centro de gravedad

Un sistema de luerzas paralelas no se puede reducir a una fuerza resultante, si la suma de las fuerzas es igual a cero. La acción de tal conjunto de fuerzas se puede reducir al denominado par de fuerzas: dos fuerzas de igual magnitud y de sentido opuesto. Es fácil comprender que la suma  $K_Z$  de los momentos de estas dos fuerzas con respecto a cualquier eje Z, perpendicular al plano de su acción, es la misma e igual al producto de la magnitud F por la distancia h entre las direcciones de ambas fuerzas (brazo det pur):

$$K_z = Fh$$
.

La acción del par de fuerzas sobre el movimiento del cuerpo depende solamente de este hamado momento del par.

## § 30. Giroscopio

En el § 27 hallamos la proyección  $L_Z$  del momento de impulsión del cuerpo sobre el eje de rotación. Para el cuerpo que gira alrededor de un eje fijo, es esencial solamente esta proyección del vector L. Su simple relación de dependencia con respecto a la velocidad angular de rotación ( $L_Z$   $I\Omega$ ), conduce a que todo el movimiento tenga también un carácter sencillo Si el eje de rotación no está fijo, hay que considerar todo el vector L en su dependencia del vector de la velocidad angular  $\Omega$ . Pero esta dependencia es más compleja: las componentes del vector L son funciones lineales de las componentes del vector L son funciones de estos vectores, en general, son distintas. Esta o recursistancia complica considerablemente el carácter del movimiento del cuerpo

Veamos aquí solamente un ejemplo del movimiento del cuerpo de eje de rotación que se orienta inveniente, el Lamado giroscopio, es decir, un cuerpo de simetría axial que gira rápidamente alrededor de su eje

geométrico.

En esta rotación, el vector L del momento (lo mismo que el vector Q de la velocidad angular) estará dirigido según el eje del cuerpo. Esto es evidente sin necesidad de calcularlo, simplemente por consideraciones simétricas, debido al movimiento de simetria axíal, no hay ninguna otra dirección elegida en que

pueda ser dirigido el vector L. Mientras sobre el giroscopio no actúe ninguna fuerza exterior, su eje conservará la misma dirección en el espacio: debido a la ley de conservacion del momento, la dirección (y la magnitud) de vector L permanecerá invariable. Si al giroscopio le aplicamos fuerzas exteriores, su eje empezará a inclinarse. Este movimiento del giroscopio, que es precisamente el que nos interesa, se cenomina precesión.

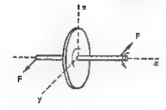
La variación de la dirección del eje del giroscopio representa un giro de éste con respecto a otro eje, de manera que el vector de la velocidad angular total ya no estará dirigido según el eje geométrico del cuerpo. Tampoco coinciditá en este caso con la dirección del mismo eje (ni con la dirección de Ω)

el vector del momento L. No obstante, si la rotación fundamental del giroscopio es bastante rápida y las fuerzas exteriores no muy grandes, la velocidad de rotación del eje del giroscopio será relativamente pequeña y el vector  $\Omega$  y, con él, el L, casi concidirán con la dirección del eje del giroscopio. Por eso, sabiendo cómo varia el vector L, sabremos cómo se mueve aproximademente el eje del giroscopio. La variación del momento se uetermina mediante la equación.

$$\frac{dL}{dt} = K$$

donde K es el momento de las fuerzas aplicadas al cuerpo.

Supongamos, por ejemplo, que a los extremos del eje del giroscopio (eje z en la fig. 6) se aplica un par de fuerzas F actuando en el plano yz. Entonces, el



hig. b.

momento K del par estará dirigido según el eje x y en el mismo sentido estará dirigida la derivada dL/dt. En otras palabras, el momento L y, con el, el eje de, giroscopio se inclinarán hacia el lado del eje x.

De esta manera tenemos que la aplicación al giroscopio de una fuerza origina un giro de su eje en la di-

rección perpendicular a la de la fuerza

Un ejempto de giroscopio es el trompo o la peonza apoyado en un punto, el inferior (En los razonamientos que siguen se ha despreciado el rozamiento del trompo en el punto de apoyo.) El trompo está solicitado por la fuerza de la gravedad, que es de sentido constanto vertical hacia abajo. Esta fuerza es igual al peso del trompo P-Mg (M es la masa del cuerpo) y está aplicada en el centro de gravedad del trompo (pinto C en la fig. 7). La magnitud de su momento con respecto al punto O de apoyo es K-Pl sen  $\theta$  (siendo I la distancia OC  $\gamma$   $\theta$ , el ánguio entre el eje de la

peonza y la vertical) y la dirección es siempre perpendicular al plano que pasa por el eje del trompo y por la vertical. Bajo la acción de este momento, el vector L (y con él el eje del trompo) girará conservando constante su magnitud y el ángulo θ que forma con la vertical, es decir, describiendo un cono alrededor de esta dirección.

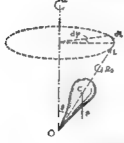


Fig. 7.

Es fácil determinar la velocidad angular de la precesión del trompo. Designémicala por  $\omega$  para diferenciarla de la velocidad angular de la rotación propia del trompo alrededor de su eje, que designaremos por  $\Omega_{\phi}$ .

En el intervalo de tiempo dt infuntamente pequeño, el vector L adquiere un incremento perpendicular a si mismo dL = K dt, que se halta en el plano horizontal Dividiéndoto por la magnitud de la proyección del vector L sobre este plano, obtenemos el ángulo  $d\phi$ , que gira esta proyección en el tiempo dt:

$$d\phi = \frac{K}{L \sin \theta} dt$$

La derivada  $d\phi /dt$  es, evidentemente, la buscada velocidad angular de la precesión. De esta manera,

$$\omega = \frac{K}{L \sin \theta}.$$

Colocando aquí los valores  $K = Mgl \operatorname{sen} \theta$  y  $L = I\Omega_0$  (donde I es el momento de inercia del trompo con respecto a su eje), obtenemos definitivamente

$$\omega = \frac{Mgl}{I\Omega_0}$$
.

Recordamos que la rotación del trompo se efectúa con

bastante rapidez. Ahora podemos puntualizar esta condición debe efectuarse que Ω₀≫ω. Como

$$\frac{\omega}{\Omega_0} = \frac{Mgl}{l\Omega_0^2}.$$

vemos que la condición indicada significa que la energia potencial del trompo en el campo de la gravedad  $(Mg|t|\cos\theta)$  debe ser pequeña en comparación con su energía cinética  $(1/2|I\Omega^2)$ .

#### § 31. Fuerzas de inercia

Hasta ahora hemos estudiado el movimiento de los cuerpos con respecto a los sistemas merciales de referencia. Solamente en el § 23 se ha hablado de un sistema de referencia que efectúa un movimiento de traslación acelerado (cohete que se desplaza con aceleración). Hemos comprobado que, desde el punto de vista del observador que se mueve junto con el cohete, el sistema de referencia acelerado (no inercial) se percibe como el surgimiento de un campo de fuerzas equivalente a un campo uniforme de gravedad. Estas fuerzas complementar as que surgen en los sistemas de referencia acelerados se denominari fuerzas de inercia. Su propiedad característica común es la proporcionalidad a la masa del cuerpo sobre que actuan. Precisamente esta propiedad las hace análogas a las fuerzas de gravitación

Veamos ahora como transcurre el movimiento con respecto a un sistema de referencia giratorio y que fuerzas de inercia aparecen aquí. Este sistema de referencia es, por ejemplo, la propia Tierra. Debido a la rotación diaria de la Tierra, el sistema de referencia ligado a ella, rigurosamente hablando, es acelerado, aunque las fuerzas de mercia que surgen son relativamente pequeñas por la lenta rotación de la Tierra.

Para simplificar supongamos que el sistema de referencia es un disco que gira uniformemente (a la velocidad angular de  $\Omega$ ) y veamos el movimiento más simple efectuado sobre el disco: el de una partícula que se desplaza uniformemente según el borde del disco. Designemos la velocidad de esta partícula con respecto al disco por  $v_{ag}$  (el subíndice «acomidica que el sistema de referencia es acelerado). La velocidad de esta misma partícula con respecto al observador inmóvil (sistema de referencia inercial)  $v_i$  será igual, evidentemente, a la suma de  $v_{ac}$ , y

de la velocidad de los puntos del borde del propio disco. Esta última es igual a  $\Omega r$ , donde r es el radio del disco. Por eso,

$$v_1 = v_{ac} + \Omega r$$
.

Es fácil determinar la aceleración  $w_i$  de la particula con respecto ai sistema de referencia mercial. Como la partícula se desplaza uniformemente segúa la circunferencia de radio r a la velocidad  $v_i$ , tendremos que

$$w_{r}=\frac{v_{s}^{2}}{r}=\frac{v_{sc}^{2}}{r}+2\Omega v_{sc}+\Omega^{2}r.$$

Mittiplicando esta aceleración por la masa m de la partícula, hallamos la fuerza F que actua sobre la partícula en el sistema inercial de referencia,

$$F = m\omega_{i}$$
.

Veamos ahora cómo considerará este movimiento el observador que se halla en el disco y que lo considera inmóvil. Para él, la particula tambien se micro uniformemente por la circunferencia de radio r, pero su velocidad es igual a e<sub>a</sub>. Por eso, la accieración de la particula con respecto al disco será

$$w_{ac} = \frac{v_{ac}^2}{r}$$

y estará dirigida hacia el centro del disco. Considerando el disco inmóvil, el observación multiplicara  $w_{ar}$ , por la masa de la partícula y dirá que este producto es la fuerza  $F_{ac}$ , que actúa sobre la partícula,

$$F_{ac.} = mw_{ac.}$$

Observando que

$$w_{ac} = w_1 - 2\Omega v_{ac} - \Omega^* r$$

y teniendo en cuenta que  $mw_i = F$ , obtenemos que  $F_{ac} = F - 2m\Omega v_{ac} - m\Omega^a r$ .

De esta manera vemos que, con respecto a un sistema de referencia giratorio sobre la particula, además de la everdadera» fuerza F, actuarán dos fuerzas complementarias:  $-m\Omega^2 r y - 2m\Omega v_{sc}$ . La primera de estas fuerzas de inercia se denomina centrífuga, y la segunda, fuerza de Coriolis. Los signos negativos indican que, en el caso considerado, estas dos fuerzas están dirigidas en el sentido contrario adonde se halla el eje de rotación del disco.

La fuerza centrifuga no depende de la velocidad  $v_{ac.}$ , es decir, existe, incluso cuando la partícula está amóvil con respecto al disco. Para la partícula que se halla a la distancia r del eje de rotación del sistema de referencia, esta fuerza siempre será igual a  $m\Omega^2 r$  y estará dirigida según el radio y en sentido opuesto adonde se halla el eje de rotación.

Al introducir el concepto de fuerza centrífuga, podemos introducir también el de energía centrífuga como el de energía potencial de la partícula en el campo de las fuerzas centrífugas. Según la fórmula general que relaciona la fuerza con la energía poten-

cial, tenemos que

$$\frac{dU_{\text{centrif}}}{dr} = m\Omega^2 r,$$

de donde

$$U_{\rm centrif}=-rac{m\Omega^3r^2}{2}+{
m const.}$$

Es natural elegir la constante de integración igual a cero, es decir, considerar la energía potencial a partir del valor en el eje de rotación (r=0), donde la fuerza centrifuga es igual a cero

La fuerza centrífuga puede alcanzar enormes valores en las centrifugadoras especiales. Pero en la Tierra es insignificante. La mayor está en el ecuador, donde, nara la partícula de masa igual a l.g. es

$$m\Omega^{a}R = 1 \cdot \left(\frac{2\pi}{24 \cdot 60 \cdot 60}\right)^{2} \cdot 6.3 \cdot 10^{a} \text{ dinas} = 3.3 \text{ d.nas}$$

(R=6,3·10° cm es el radio de la Tierra). Esta fuerza disminuye el peso del cuerpo en 3,3 dinas por cada gramo, o sea, aproximadamente en 0,3 °/<sub>4</sub> del peso

del cuerpo

La segunda fuerza de inercia, la fuerza de Coriolis, por su carácter se diferencia marcadamente de todas las fuerzas que hemos tratado hasta ahora Solamente actúa sobre la partícula que se mueve con respecto al sistema de referencia considerado y depende de la velocidad de este movimiento. Al mismo tiempo, esta fuerza resulta que no depende de la posición de la partícula con respecto al sistema de referencia. En el ejemplo examinado mas arriba, la magnitud de esta fuerza es  $2m\Omega v_{ac}$  y va dirigida desde el eje de giro del disco hacia fuera. Se puede demostrar que, en el caso general, la fuerza de inercia de Coriolis que actúa sobre una partícula que se desplaza, a

cualquier velocidad  $v_{\rm ac}$  con respecto a un sistema giratorio de referencia, cuya velocidad angular sea  $\Omega_{\rm s}$ , es igual a

 $2m \left[ v_{ac} \Omega \right].$ 

En otras palabras, es perpendicular al eje de rotación y a la velocidad de la particula y de magnitud igua: a  $2 m v_{ac}$  (Seen  $\theta$ ), donde  $\theta$  es el ángulo entre  $v_{ac}$ , y  $\Omega$ . Al variar el sentido de la velocidad  $v_{ac}$ , por el contrario, cambia también el sentido de la fuerza de Co-

riolis por el opuesto.

Como la fuerza de Coriolis siempre es perpendicular a la dirección del movimiento de la particula, no realiza ningún trabajo con ella. En otras palabras, solamente desvía la dirección del movimiento de la particula, pero no varia la magnitud de su velocidad, Aunque la fuerza de Coriolis que actúa en la Tierra es generalmente muy pequeña, acarrea ciertos efectos específicos. Debido a esta fuerza, el cuerpo que cae libremente no lo hace exactamente según la vertical, sino que se desvía un poco hacia oriente. No obstante, esta desviación es muy insignificante. El calculo demuestra, por ejemplo, que la desviación, al cuer un cuerpo desde una altura de 100 m (a la latitud de 60°), es aproximadamente de 1 cm.

Con la fuerza de Coriolis está relacionado el comportamiento del pendulo de Foucautt, que en su tiempo fue una de las demostraciones de la rotación de la Tierra Si no existiera la fuerza de Coriolis, el plano de oscilación del péndulo que oscila junto a la superficie de la Tierra, permaneceria invariable (con respecto a la Tierra). La acción de esta fuerza produce una rotación del plano de oscilación alrededor de la vertical a una velocidad angular igual a Ω sen φ, donde Ω es la velocidad angular de rotación de la Tierra y φ, la latitud del lugar de suspensión del péndulo La fuerza de Coriolis desempeña un papel importante en los fenómenos meteorológicos. Por ejemplo, los altsios, vientos que soplan de los trópicos al ecuador, si la Tierra no girase, deberian desplazarse estrictamente de norte a sur (en el hemisferio septentrional) o de sur a norte (en el meridional); pero debido a la acción de la fuerza de Coriolis se desvían hacia el occidente.

#### **OSCILACIONES**

## § 32. Movimiento armônico

En el § 13 hemos visto que el movimiento unidimensional de una partícula en un pozo de potencial es periódico, es decir, se repite a iguales intervalos de tiempo. Este intervalo de tiempo que tarda en volver a repetirse el movimiento, se denomina periodo del movimiento. Si T es el periodo del movimiento, en los instantes t y t+T, la partícula ocupa una misma posición y posee la misma yelocidad.

La magnitud inversa del periodo se denomina frecuencia. La frecuencia, que designaremos por v.

$$r = \frac{1}{T}$$

determina cuántas veces por segundo se repite el movimiento. Las dimensiones de esta magnitud, evidentemente, serán 1/s. La unidad de medición de la frecuencia correspondiente a un período de 1 s., se denomina hertz (Hz) o ciclo por segundo (c/s): 1 Hz=1 s<sup>-1</sup>

Esta claro que existe infinidad de clases de movimientos periodicos. Las funciones periódicas más sencillas son las trigonométricas del seno y del coseno Por eso, el movimiento periódico más simple será el movimiento en que las coordenadas del punto material varien según la ley

$$x = A \cos(\omega t + \alpha)$$
,

donde A, w y a son determinadas magnitudes constantes. Este movimiento periódico se denomina movimiento oscilatorio armónico.

El sentido físico de las magnitudes A y  $\omega$  es elemental. Como el periodo del coseno es igual a  $2\pi$ , el periodo T del movimiento se relaciona con  $\omega$  mediante la ecuación.

$$T = \frac{2\pi}{\omega}$$
.

De aqui se ve que ω se diferencia de la frecuencia ν en el factor 2 α:

$$\omega = 2\pi v$$
.

La magnitud o se denomina frecuencia angular (circular) o pulsacion. En Fisica, para caracterizar las oscilaciones se utiliza generalmente esta magnitud y suele llamarse simplemente frecuencia.

Como el valor maximo del coseno es la unidad, el valor máximo de la coordenada x será A. Este valor máximo se denomina amplitud de la oscilación. La magnitud x varía entre los inmites desde — A hasta A.

El argumento del coseno,  $\omega t + \alpha$ , se deno mina fase de la osc. lación siendo  $\alpha$  la fase inicial (en el momento t = 0).

La velocidad de la particula es

$$v = \frac{dx}{dt} = -A\omega \operatorname{sen}(\omega t + \alpha).$$

Vemos que la velocidad también varia según una ley armonica, pero que en lugar del coseno tenemos el seno. Escribiendo esta expresión de la forma siguiente

$$\sigma = A\omega \cos\left(\omega t + \alpha + \frac{\pi}{2}\right)$$

podemos decir que la variación de la velocidad «adelanta (avanza) en fase» a la variación de la coordenada en la magnitud  $\frac{n}{2}$ . Mientras que la amplitud de

la velocidad es igual a la del desplazamiento multiplicada por la frecuencia w.

Determinemos ahora cual debe ser la fuerza que actúa sobre la particula, para que ésta efectúe du movimiento oscilatorio armónico. Para ello naliemos la aceleración de la particula en este movimiento.

$$\mathbf{t} \mathbf{r} = \frac{d \sigma}{dt} = -A \, \omega^2 \cos{(\omega t + \alpha)}.$$

Esta magnitud varia según la misma ley que la coordenada de la partícula, pero con una diferencia  $\alpha$  de fase. Multiplicando w por la masa de la partícula m y observando que A cos  $\{\omega t + \alpha\}$  x, nos da la siguiente expresión de la fuerza:

$$F = -m\omega^2 x.$$

De esta manera, para que la partícula realice oscilaciones armónicas, la fuerza que actúa sobre ella, debe ser proporcional al desplazamiento de la partícula y debe estar dirigida en sentido opuesto a este desp.azamiento. Un ejemplo simple es el siguiente: la fuerza que actúa sobre un cuerpo por parte de un resorte extendido (contraído) es proporcional al alargamiento (o contracción) de éste y siempre estará dirigida de manera que el resorte tienda a recobrar su long tud normal. Esta fuerza se denomina fuerza

de restitución o recuperadora.

Esta dependencia de la fuerza con respecto a la posición de una partícula de esta naturaleza, se encuentra frecuentemente en los problemas físicos. Si cualquier cuerpo se halla en una posición de equilibrio estable (supongamos que sea en el punto x=0) y lo desplazamos un poco de esta posición a uno u otro lado, surge una farza F que tiende a restituir el cuerpo a su posterón de equilibrio. Como función de la posición x del cuerpo, la fuerza F = F(x) se representará por cierta curva que corte el origen de coordenadas: en el punto x 0, la fuerza F=0, y a ambos lados de este punto, la luerza tendrá signos opuestos. En un pequeno intervalo de valores x, esta curva puede representarse aproximadamente como un segmento de recta de modo que la fuerza resulte proporcional a la magnitud del desplazamiento x. Así, si el cuerpo ha sufrido una pequeña desviación con respecto a la posición de equilibrio y después se le ha dejado a su libre albedrío, al volver a la posición de equilibrio se produce un movimiento de oscilación armónica

Los movimientos en que el cuerpo se desplaza poco con respecto a la posición de equilibrio, se denom nan oscilaciones pequeñas. Como se ve, estas pequeñas oscilaciones son movimientos armunicos. La frecuene a de estas oscilaciones viene determinada por la rigi lez de fijación del cuerpo, la cual caracteriza la relacion entre la fuerza y el desplazamiento. Si la fuerza se relaciona con el desplazamiento mediante la relación

$$F = -kx$$

donde k es un cueficiente denominado rigidez, comparando esta expresión con la de la fuerza del movimiento oscilatorio armónico,  $F = -m \omega^{4} x$ , vemos que la frecuencia de la oscitación es

$$0 = \sqrt{\frac{k}{m}}$$

Recalquemos que la frecuencia resulta depender sólo de las propiedades del sistema oscilatorio (de la rigidez de fijación del cuerpo y de la masa del mismo), pero no de la amplitud de la osc.facion. Un mismo querpo, realizando oscilaciones de diferente amplitud,

las hace con la misma frecuencia (oscilaciones asócronas). Esta es una propiedad muy importante de las oscilaciones pequeñas. Por el contrario, la amplitud de las oscilaciones no viene determinada por las propiedades del mismo sistema, sino por las condiciones iniciales de su movimiento, es decir, del «empujón» inicial que ha sacado al sistema del estado de equilibrio. Las oscilaciones de un sistema que después de recibir un impulso inicial se abandona a si mismo, se denominan oscilaciones propias Es fácil hallar la energia potencial de la partícula os-

cilante, observando que

$$\frac{dU}{dx} = -F - kx.$$

De aqui que

$$U = \frac{k \kappa^2}{2}$$
 — const.

Eligiendo la constante de manera que la energía potencial sea igual a cero en la posición de equilibrio (x =0), obtenemos definitivamente

$$U = \frac{k x^4}{2}$$
.

es decir, la energia potencial es proporcional al cuadrado del desplazamiento de la particula. Sumando las energias potencial y cinética hallamos la energia total de la particula oscilante

$$E \rightarrow \frac{ma^{2}}{2} \div \frac{kx^{2}}{2} = \frac{mA^{2}\omega^{2}}{2} \operatorname{sen}^{2}(\omega t + \alpha) + \frac{mA^{2}\omega^{2}}{2} \cos^{2}(\omega t + \alpha),$$

o sea,

$$E = \frac{mA^3\omega^2}{2}$$
.

Por consiguiente, la energia total es proporcional al cuadrado de la amplitud de oscilación. Observe mos que las energias cinética y potencial varian según sen $^{2}(\omega t+\alpha)$  y  $\cos^{2}(\omega t+\alpha)$  respectivamente. así que, cuando una aumenta, la otra disminuye En otras palabras, el proceso de la oscilación está relacionado con el paso periódico de la energia potencial a cinética y viceversa. El valor medio (por período de oscilación) de las energías potencial y cinética es el mismo e igual cada uno de ellos a E 2

### \$ 33.

#### Péndulo

I P

Γlg 1.

Como ejemplo de pequeñas oscilaciones veamos las del péndulo simple, punto material suspendido de un hilo en el campo de gravedad de la Tierra. Desviemos el péndulo de la posición de equilibrio un ángulo que y determinemos la fuerza que en este caso actúa sobre el péndulo. La fuerza total que actúa sobre el péndulo. La fuerza total que actúa sobre el péndulo será mg, donde m es la masa del péndulo y g la aceleración de la gravedad. Descompongamos esta fuerza en dos (fig. 1): una a lo largo del hilo y la otra perpendicular al mismo. La primera compensa la tensión del hilo y la segunda origina el movimiento del péndulo. Esta componente será, sin duda,

$$F = -mg \operatorname{sen} q$$
.

En el caso de pequeñas oscilaciones, el ángulo  $\phi$  es pequeño, y se puede considerar que sen  $\phi$  es igual aproximadamente al propio ángulo  $\psi$ , de manera que  $f\approx -mg_{\phi}$  Observando que  $l\psi$  (donde l es la longitud del péndulo) es el camino x recorrido por el punto material, escribiremos

$$F = -\frac{mg}{l}x$$
.

De aqui se ve que la rigidez, en el caso de pequeñas oscilaciones del péndulo, es h mg.l. Por eso la frecuencia angular del péndulo será

$$\omega = \sqrt{\frac{R}{l}}$$
.

El período de las oscilaciones del péndulo será

$$T = \frac{2\pi}{\omega} = 2\pi \sqrt{\frac{T}{\ell}}$$
.

Señalemos que la longitud del péndulo de período T l s (para el valor estándar de la accleración de la gravedad, V. la pág 73) es l=24,8 cm El período del pendulo en función de la longitud del mismo y de la aceleración de la fuerza de gravedad se puede determinar simplemente por las unidades dimensionales. Disponemos de las magnitudes m, l, g, que caracterizan al sistema mecánico considerado, cuyas dimensiones son

$$[m] = g, \quad [l] = cm, \quad [g] = cm, s^{s}.$$

El período T puede depender solamente de estas magnitudes. Como de todas estas magnitudes la dimensión

de g la contiene solamente m, mientras que la dimensión de la magnitud buscada [T] =s no contiene g, está claro que  $\overline{T}$  no puede depender de m. De las dos magnitudes restantes, l y g, se puede excluir la dimensión cm (que T no contiene) haciendo l/g. Por último, extrayendo la raiz V t/g, obtenemos la magnitud de dimensión s. Hay que tener en cuenta que de los razonamientos indicados está claro que este es el único método de formar esta magnitud. Por eso pode mos afirmar que el período T debe ser proporcional a V I/g. Claro está que con este método no se puede determinar el coeficiente de proporcionalidad Hasta ahora hemos hablado de oscilaciones pequeñas como oscilaciones de un punto material; pero los resultados obtenidos, en realidad, corresponden tambien a oscilaciones de sistemas más complejos Como ejemplo veamos las oscilaciones de un cuerpo sólido que, solicitado por la fuerza de la grayedad. pueda girar alrededor de un eje hor zontal. Este cuerpo se denomina pendulo compuesto o físico. En el § 28 hemos visto que las leyes del movimiento de un cuerpo que gira, formalmente no se diferencian 'de las leyes del movimiento del punto material, temendo en cuenta que el papel de coordenada x lo desempeña el ángulo o de rotación del cuerpo; el papel de la masa, el momento de inercia / (con respecto al eje de rotación), y en lugar de la fuerza F hay que hablar del momento de la fuerza Kz. En este caso, el momento de la fuerza de la gravedad con respecto al eje de rotación (de suspensión) es  $K_z = mga$  sen  $\varphi$ , donde m es la masa del cuerpo. a, la distancia del centro de gravedad C al eje de rotación (que pasa por el punto O perpendicularmente al plano del dibujo de la fig 2), φ, el ángulo de inclinación de la línea OC con respecto a la vertical, y el signo menos indica que el momento  $K_2$  tiende a disminuir el ángulo o A pequeñas oscilaciones, el ángulo φ es pequeño, así que K<sub>2</sub> ≈ -mga φ Comparando esta expresión con la de la fuerza recuperaçora, F = -kx, de las oscilaciones de un punto materia. vernos que el papel de la rigidez à lo desempeña la magnitud mga Por consiguiente, por analogia con la fórmula ω=1/ k'm se puede escribir la siguiente expression de la frecuencia angular del péndulo conpuesto:

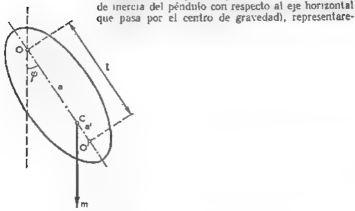
$$\omega = \sqrt{\frac{mga}{I}}$$
.

Comparando esta expresión con la fórmula de la frecuencia angular del péndulo simple ( $\omega = \sqrt{g/t}$ ), vemos que las propiedades del movimiento del péndulo compuesto coinciden con las del movimiento del péndulo simple de longitud

$$I = \frac{l}{ma}$$
.

Esta magnitud se denomina longitud equivalente del pendulo compuesto o longitud del pendulo (simple) sincrunico del (péndulo) compuesto.

Escribiendo  $l=l_0+ma^4$  (donde  $l_0$  es el momento



Eng. 2.

mos la longitud equivalente de la siguiente forma:

$$l=a+\frac{I_0}{ma}$$
.

De esta expresión se puede sacar la interesante conclusión siguiente. Marquemos en la recta OC (fig. 2) el segmento OO' l Supongamos ahora que el péndulo se suspende del eje que pasa por O'. La longitud equivalente del pendulo obtenido de esta manera será

$$l' = \alpha' + \frac{l_0}{ma'}$$

Pero a'=l-a=l /ma, por consiguiente, l'=l. De esta manera tenemos que las longitudes equivalentes y, por lo tanto, los períodos de oscilación de los pendulos suspendidos de los ejes que se halten entre sí a la distancia l, son iguales.



Fig. 3.

Veamos por último el péndulo de torsión (vibraciones torsionales u oscilaciones de torsión de un disco suspendido de un hito elástico flexible a la torsión (fig. 3). El momento de las fuerzas de elasticidad que surgen al torcer el hilo y que tienden a restituir el disco a la posición inicial, es proporcional al ángulo q de torsión del disco:  $K_Z = -k \psi$ , donde k es un coeficiente constante que depende de las propiedades del hilo. Si el momento de inercia del disco (con respecto a su centro) es igual a  $I_0$ , la frecuencia angular será

$$\omega = \sqrt{\frac{k}{l_a}}$$
.

# § 34. Oscilaciones amortiguadas

Hasta ahora hemos estudiado el movimiento de los cuerpos (incluidas las oscilaciones) como si se realizasen sin obstáculo alguno. Sin embargo, si el movimiento se realiza en un medio cualquiera, éste ofrecerá cierta resistencia al movimiento, tendiendo a frenario. La interacción del cuerpo con el medio es un proceso complejo que, al fin y al cabo, se reduce a la transformación de la energía del cuerpo en movimiento, en calor, o, como se dice en Física, en disipación de la energía. Este proceso ya no es puramente mecánico y su estudio minucioso exige el auxilio de otras partes de la Física. Desde el punto de vista mecánico se puede describir introduciendo una fuerza complementaria que surge como resultado del propio movimiento y va dirigida en sentido opuesto al movimiento. Esta fuerza se denomina fuerza de rozamiento. A velocidades suficientemente pequeñas, esta fuerza es proporcional a la velocidad del cuerpo,

$$F_{*} = -bv_{*}$$

donde b es una constante positiva que caracteriza la interacción del cuerpo con el medio, y el signo «menos» indica que la fuerza tiene sentido contrario al de la velocidad.

Aclaremos cómo influye el rozamiento en el movimiento oscilatorio. Para ello consideraremos que la fuerza de rozamiento es tan pequeña, que la pérdida de energía del cuerpo (durante un período de la oscilación) originada por ella es relativamente pequeña La pérdida de energía del cuerpo será el trabajo realizado por la fuerza de rozamiento. En el tiempo dt, este trabajo, y la pérdida de la energía dF, es igual al producto de la fuerza F, por el desplazamiento del cuerpo, dx=v dt

$$dE = F_x dx = -be^x dt$$

de donde

$$\frac{dE}{dt} = -bv^2 - -\frac{2b}{m} \frac{mv^4}{2} \,.$$

En nuestra suposición de que la fuerza de rozamiento es pequeña, podemos aplicar esta fórmula a la pérdida media de energía durante un periodo, sustituyendo también en este caso la energía cinética,  $\frac{1}{2}mv^3$ , por su valor medio. Pero en el § 32 hemos visto que el valor medio de la energía cinética de un cuerpo que oscila, es igual a la mitad de su energía total E. Por consiguiente se puede escribir

$$\frac{dF}{dt} = -2\gamma E,$$

donde  $\gamma = b/2m$  Así vemos que la velocidad de disminución de la energía es proporcional a la propia energía.

Escribiendo esta relación de la siguiente manera

$$\frac{dt}{E} = d (\ln E) = -2\gamma dt,$$

hallamos que in  $E=-2\gamma t+$  const, de donde, definitivamente,

$$E = E_0 e^{-a\gamma t}$$

donde  $E_0$  es el valor de la energía en el momento inicial (t=0).

Así tenemos que la energía de la oscilación disminuye, debido al rozamiento, según una ley exponencial. Junto con la energía disminuye la amplitud de oscilación A. Como la energía es proporcional al cuadrado de la amplitud, tendremos que

$$A = A_n e^{-\gamma t}$$

La magnitud  $\gamma$  determina el grado de disminución de la amplitud y se denomina constante (factor o coeficiente) de amortiguamiento. En el tiempo  $\tau=1/\gamma$ , la amplitud disminuye e veces. Este tiempo se denomina (tiempo de) duración de las oscilaciones. La

suposición hecha mas arriba de que la fuerza de rozamiento es pequeña, significa que  $\tau$  se supone grande en comparación con el período  $T=2\pi/\omega$  de oscuaciones, es decir, en este tiempo se produce un gran número,  $n=\tau/T$ , de oscilaciones. La magnitud inversa de n, se denomina decremento o decrecimiento logaritmico de la oscilación.

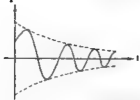


Fig. 4.

En la fig. 4 se representa el gráfico de la dependencia del desplazamiento con respecto al tiempo de las oscilaciones amortiguadas

$$x - A\cos(\omega t + \alpha) = A_{x}e^{-xt}\cos(\omega t + \alpha).$$

La linea de trazos representa el amortiguamiento de la amplitud.

El rozamiento también influye en la frecuencia de las oscilaciones, presto que al frenar el movimiento, aumenta el período, es decir, disminuye la frecuencia de las oscilaciones. Sin embargo, si el rozamiento es pequeño, esta variacion es muy pequeña (por eso arriba no la hemos tenido en cuenta). Se puede demostrar que la variacion relativa de la frecuencia es proporcional al cuadrado de la pequeña relación (p. o. Y viceversa, si el rozamiento es grande, el movimiento se frena de manera tan considerable, que el amortiguamiento se produce sin oscilación, y, como se dice, hay sobreamortiguamiento o que el amortiguamiento es aperiódico.

## § 35. Oscilaciones forzadas

En todo sistema oscilalorio real siempre se producen tinos u otros procesos de rozamiento. Por eso, las oscilaciones libres que surgen en el sistema bajo la acción de la impulsión inicial, se amortiguan con el tiempo.

Para producir en un sistema oscilaciones no amortiguadas, hay que compensarle la pérdida de energía debida al rozamiento. Esta compensación se puede realizar mediante fuentes externas (en relación con el sistema oscilatorio) de energía. El caso más simple es cuando sobre el sistema actúa una fuerza alterna externa Fest que varía con el tiempo según la siguiente lev armônica

$$F_{\rm col.} = F_{\rm o} \cos \omega t$$

de frecuencia o (para diferenciarla de esta frecuencia, designaremos la frecuencia angular de las oscilaciones propias por ω<sub>a</sub>). Solicitadas por esta fuerza, en el sistema surgen oscilaciones al compás de la variacion de la fuerza. Estas oscilaciones se denominan forzadas. En este caso, el movimiento del sistema representară, estructamente habiando, una superposicion de ambas oscilaciones propias, de frecuencia o v forzadas, de frecuencia o.

Nosotros ya hemos estudiado las oscilaciones libres. Veamos ahora las oscilaciones forzadas y delerm nemos su amplitud. Escribamos estas oscitaciones de

la siguiente manera

$$x = B \cos(\omega t - \beta)$$
.

donde B es la amplitud y \( \beta \), un desfase, por ahora desconocido, entre la fuerza externa, denominada fuerza impulsante, y las oscilaciones originadas por la misma Hemos escrito β con el signo menos, es decir, como retardo en fase, porque, como veremos mas abajo, así es efectivamente.

La aceleración w del cuerpo que realiza oscilaciones forzadas, viene determinada por la acción s mu tánea de tres fuerzas fuerza recuperadora, ka, fuerza externa, Fest: y fuerza de rozamiento F. -- - bv. Por eso.

$$mw = -kx - bo + F_{ext}$$
.

Dividiendo esta ecuación por la masa m, recordando que  $k_1m-\omega_{k_1}^{\tau}$  y designando de nuevo  $b_1m=2$  y, la escribtremos así:

$$to = -\omega_{\phi}^3 x - 2\gamma v + \frac{1}{m} F_{\rm ext.}.$$

Utilicemos ahora un método gráfico muy cómodo de representación de las oscitaciones basado en que la magnitud  $x=B\cos\varphi$  (donde  $\varphi$  es la fase de la oscilación) se puede considerar geométricamente (en un dibujo auxiliar, diagrama tectorial) como la proyección, sobre el eje horizontal, de un radio vector de

longitud B y que forma con el eje el ángulo q. Para evitar incomprensiones subravamos que estos «vectores» no tienen nada que ver con el concepto de

vector como magnitud física.

Cada término de esta igualdad representa una magnitud que varia periódicamente con la misma frecuencia w, pero con distintas diferencias de fase. Veamos, por ejemplo, el instante t=0, cuando la fase de la fuerza externa,  $F_{ext} = F_{\phi} \cos \omega t$ , es igual a cero, de manera que la magnitud  $F_{ext}/m$  se representa por

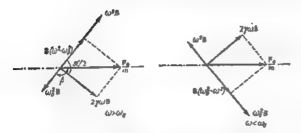


Fig. 5.

un vector horizontal de longitud  $F_0/m$  (fig. 5). La magnitud  $\omega_0^2 x = \omega_0^2 B \cos(\omega t - \beta)$  oscilará con un retraso de fase de  $\beta$ , y se representará por un vector de longitud ω; B, que ha girado un ángulo β (contra las agujas del reloj) con respecto al vector de la fuerza La aceleración a (como hemos visto en el § 32) tiene una amplitud w'B y es de signo contrario al de la coordenada x; por eso, en este gráfico se representa por un vector opuesto al x. Por último, la velocidad v tiene una ampiitud wB y adelanta a r en un ángulo  $\pi/2$  de lase, la magnitud  $2\gamma v$  se representa por un vector de longitud igual a 2vaB, perpendicular at vector x. Según la igualdad

$$\frac{F_{\psi M_*}}{m} = \varpi + \omega_b^2 \kappa - 2\gamma v,$$

la oscilación de la magnitud  $F_{\rm ext}/m$  debe coincidir con la suma de las oscilaciones de los tres términos de la derecha de la igualdad. En nuestro gráfico esto expresa que la suma de las proyecciones horizontales de los tres áltimos vectores debe coincidir con F<sub>n</sub>/m. Para elio, evidentemente, la suma vectorial de estos tres vectores debe ser igual al vector  $F_{\rm ext}$  /m En el dibujo (en el cual se han representado por separado los casos ω>ω, ν ω<ω) se ve que esta igualdad se cumple, si

$$(2\gamma\omega B)^z + B^z (\omega^z - \omega_{\phi}^z)^z = \left(\frac{F_a}{m}\right)^z$$
.

De donde hallamos la amplitud buscada de las oscilaciones

$$B = \frac{F_{\phi}/m}{\sqrt{(\omega^2 - \omega_0^2)^2 + 4\gamma^2 \omega^2}}.$$

De los mismos gráficos se puede determinar la diferencia de fase p No vamos a exponer aqui las correspondientes expresiones y solamente señalaremos que el ángulo de retardo de las oscilaciones de x con respecto a la luerza impulsante es agudo u obtuso, respectivamente, cuando ω<ω, μ ω>ω,

Vemos que la amplitud de las oscilaciones forzadas es proporcional a la amplitud de la fuerza impulsante F o y depende considerablemente de la relación entre la frecuencia de esta fuerza, ω, y la frecuencia propia del sistema, ω. Si el amortiguamiento y es pequeño, la amplitud de las oscilaciones alcanza el valor maximo aproximadamente cuando coinciden las frecuencias ω y ω<sub>s.</sub> o sea, en la denominada resonancia Este valor máximo es

$$B_{\text{max}} = \frac{F_0}{2m\omega_0 p}$$
.

Este valor es inversamente proporcional a la constante de amortiguamiento y. Por esta causa, en la resonancia no hay que despreciar el rozamiento del sistema.

incluso si es muy pequeño.

Es interesante comparar el valor de B<sub>max</sub> con el desplazamiento que sufriria el cuerpo solicitado por una luerza constante (estática) igual a F. Este desplazamiento (designémoslo por Best) se puede obtener de la fórmula general de B suponiendo que  $\omega = 0$ :  $B_{e,1} \simeq F_{e}/m\omega_{e}^{\pm}$  La relación entre el desplazamiento de resonancia y el estático es

$$\frac{B_{max}}{B_{cst}} = \frac{\omega_{\phi}}{2\gamma}.$$

Asi vemos que el aumento relativo de la amplitud de las oscilaciones en la resonancia (con respecto al desplazamiento estático) viene determinado por la relación entre la frecuencia de las oscilaciones propias y la constante de amortiguamiento. Para los sistemas de debil amortiguamiento esta relación puede ser muy grande. Esto explica el enorme valor del fenómeno de resonancia en la Física y en la técnica. Se utiliza ampliamente, si se quiere ampliar la oscilación, y se hace todo lo posible por evitarlo, si la resonancia puede originar un aumento indeseable de las oscilaciones.

El origen de la ampliación de resonancia de las oscilaciones se puede explicar, si prestamos atención a la correlación entre las fases de la fuerza impulsante  $F_{\rm ext}$  y de la velocidad  $\sigma$  Si  $\omega \neq \omega_{\rm w}$ , entre ellas hay determinada diferencia. Por eso, curante cierto intervalo de tiempo de cada periodo, la fuerza  $E_{\rm ext}$  tiene sentido opuesto al de la velocidad, es decir,

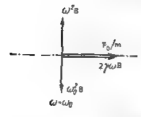


Fig. 6.

como tendiendo a frenar el movimiento, en lugar de acelerario. Mientras que en la resonancia, las fases de la fuerza y de la velocidad como den (V. el diagrama vectorial de la fig. 6), de manera que la fuerza siempre actúa en el sentido del movimiento «empujándolo» continuamente.

Cerca de la resonancia, es decir, cuando la diferencia  $|\omega-\omega_0|$  es pequeña en comparación con la frecuencia de resonancia  $\omega_0$ , la fórmula de la amplita de las oscilaciones forzadas puede representarse de una manera más simple. Escribiendo en el numerador  $\omega^a-\omega_0^a=(\omega+\omega_0)$  ( $\omega-\omega_0$ ), podemos sustituir la suma  $\omega+\omega_0$  por su valor aproximado de  $2\omega_0$ , y  $\omega$  por  $\omega_0$  en el término  $4\gamma^2\omega^2$ . Con lo cual obteneiños que

$$B = \frac{F_0}{2m\omega_0 \sqrt{(\omega - \omega_0)^2 + \gamma^2}},$$

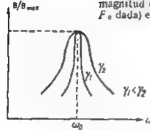
Esta fórmula se puede escribir así:

$$B \Rightarrow \frac{B_{q v \hat{u}_k} \gamma}{\sqrt{(\omega - \omega_0)^2 + \gamma^2}}.$$

donde  $B_{\text{max}} = \frac{F_0}{2m \omega_0 \gamma}$  es el valor máximo de la ampli-

tud en la resonancia.

En la fig 7 se representan las curvas de resonancia que corresponden a esta fórmula: amplitud de las oscilaciones en función de la frecuencia para diferentes valores de la constante de amortiguamiento γ (el eje de las ordenadas expresa la retación B/B<sub>mdx</sub>). Mientras la magnitud absoluta de la diferencia ω — ω<sub>θ</sub> es pequeña en comparación con γ, la amplitud B se diferencia poco del valor máximo. Una considerable disminución de la amplitud ocurre cuando |ω — ω<sub>θ</sub>|~γ Basándose en ello se dice que la «anchura de banda» de la curva de resonancia es del orden de la magnitud de γ. Sin embargo, la altura máxima (a la F<sub>θ</sub> dada) es inversamente proporcionat a γ. Por eso,



Pig. 7.

cuanto menor sea el amortiguamiento, más agudo será el máximo de resonancia y más alta y estrecha la curva de la misma.

Más arriba hemos dicho que el movimiento de un sistema oscilatorio solicitado por una fuerza externa periódica, es una superposición de oscilaciones forzadas y propias. Si despreciamos por pequeño el amortiguamiento de las oscilaciones propias, tendremos una superposición de dos oscilaciones armónicas de frecuencias  $\omega$  y  $\omega_{\rm o}$  y amplitudes A y B. Cerca de la resonancia, las frecuencias  $\omega$  y  $\omega_{\rm o}$  tendrán valores aproximados, es decir, la diferencia  $\Omega = |\omega| + |\omega|$  es pequeña en comparación con  $\omega$  y  $\omega_{\rm o}$ . Aclaremos el carácter del movimiento resultante que se produce en este caso.

Para ello utilicemos el diagrama vectorial, en el que cada oscilación se representa por un vector. A y B en la fig. 8. Con el tiempo, a medida que varian las fases de las oscilaciones, estos vectores giran uniformemente a las velocidades angulares  $\omega_0$  y  $\omega$  (en el transcurso de un periodo  $T_0$  el vector realiza una

rotación completa, es decir, gira un angulo  $2\pi$ ; su velocidad angular es  $2\pi/T$ , es decir, coincide con la frecuencia angular, pulsación, de la oscilación). La oscilación total viene representada por la suma geométrica de ambos vectores por el vector C. La

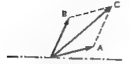


Fig 8

longitud de este vector, a diferencia de las de los vectores A y B, no sera constante, sino que variará con el tiempo, ya que, debido a la diferencia de velocidades angulares  $\omega_b$  y  $\omega$ , et angulo entre los vectores A y B varia. Está claro que la variación de la longitud de C se verificará entre los límites uesde  $C_{\max} = A$  B, cuando el sentido de los vectores conocide, hasta  $C_{\min} = A - B$ , cuando los sentidos son opuestos. Esta variación se produce periódicame de a la frecuencia  $\Omega$  testa magnitud es igual a la velocidad angular de rotación relativa de los vectores A y B entre s $\Omega$ .

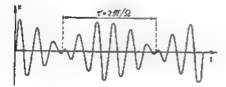


Fig 9.

En el caso considerado de frecuencias  $\omega_{\phi}$  y  $\omega$  de valores próximos, los vectores A y B giran rápidamente y, al mismo tiempo, lo hacen lentamente el uno con respecto al otro. En este caso, la variación del vector resultante C se puede considerar como una rotación uniforme a la misma frecuencia  $\omega_{\phi} \approx \omega$  (despreciando la diferencia entre  $\omega_{\phi}$  y  $\omega$ ) y, al mismo tiempo, con una lenta variación (a la frecuencia  $\Omega$ ) de su longitud. En otras palabras, el movimiento resultante representa una oscilación que varía lentamente la amplitud.

El lenómeno de variación periódica de la resultante de la amplitud, al superponer oscilaciones de frecuencias de valor próximo, se denomina pulsación, y la magnitud Ω, frecuencia de pulsación o de batido. En la fig. 9 se representan las pulsaciones cuando A = B.

#### § 36. Resonancia paramétrica

Las oscilaciones no amortiguadas pueden excitarse no sólo solicitadas por una fuerza periódica externa, sino también por una variación periódica de los parámetros del sistema oscilatorio. Esta excitación de las oscilaciones se denomina resonancia paramétrica Como ejemplo podemos citar el balanceo en el columpio de una persona que regularmente se acuclilla y se levanta, variando periodicamente con ello la po-

sición del centro de gravedad. Para aclarar el mecanismo de esta excitación de las oscilaciones, recurramos a un ejemplo sencillo, al pendulo cuya longitud de la cuerda de suspensión a traves de una polea, se puede variar tirando de ella o cediéndola (fig. 10). Supongamos que cada vez que pasa por la posición de equilibrio (vertical), la fuerza externa F tira del pendulo, desplazándolo a una pequeña altura \alpha (pequeña en comparación con la longitud l del péndulo), y en cada posición extrema la cuerda desciende la misma distancia a. Por consiguiente, en cada período el pendulo se habra alargado dos veces y otros fantas se habrá confraido, en otras palabras, la frecuencia de variación periódica del parametro (longitud del péndulo) será dos veces mayor que la frecuencia de las oscilaciones propias. Como el alargamiento de la cuerda se electúa en la posición inclinada del pendulo, la altura a que desciende será a cos qui (que es la amplitud de oscilación del péndulo), menor que la altura a a que se eleva cuando se tira de la cuerda. Por eso, a cada elevación y descenso de la cuerda, la fuerza externa que acciona la cuerda realiza un trabajo contra la fuerza de la gravedad igual a

$$mga (1 - \cos \varphi_e) \approx \frac{1}{2} mga \varphi_e^a$$

(como el ángulo φ₀ se supone pequeño, el cos φ₀≈  $\approx 1 - \frac{n \cdot \delta}{2}$ ). Además, la fuerza externa F realiza un trabajo contra la fuerza centrifuga (que estira la cuerda) igual a  $\frac{mv_0^2}{I}$  ( $v_0$  es la velocidad máx.-



 $\Gamma_{\rm bg} = 10$ 

ma del péndulo) en la posición inferior del péndulo e igual a cero en las posiciones extremas del mismo (en estas posiciones, la velocidad del péndulo es igual a cero). Por consiguíente, el trabajo total de la fuerza externa por período de oscilación del péndulo es

$$A = 2\left(\frac{1}{2} mga\phi_0^2 + \frac{mv_0^2}{l}a\right).$$

Pero  $v_0 = l\varphi_0\omega$ , donde  $\omega = \sqrt{\frac{g}{l}}$  es la frecuencia de las oscilaciones del péndulo; por eso

$$A=6\,\frac{a}{l}\,\frac{mv_0^2}{2}\,.$$

Vemos que el trabajo realizado por la fuerza externa del péndulo es positivo y proporcional a la energía de éste. Por eso, la energía del péndulo aumentará sistemáticamente obteniendo un pequeño incremento en cada período, proporcional a la propia energía y a la magnitud #.

En esto está la explicación de la resonancia paramétrica. La variación periodica de los parámetros de un sistema oscilatorio (de frecuencia doble que la propia del sistema) acarrea un aumento sistemático de la energía media E, siendo proporcional a E la velocidad de este aumento:

$$\frac{dE}{dt} = 2\pi E$$

donde  $\kappa$  es una constante (pequeña) Esta relacion es de la misma clase que la de las oscilaciones amortiguadas, pero con ta diferencia de que la derivada  $\frac{dE}{dt}$  es positiva, y no negativa Esto significa que la

energia (y con ella la amplitud) de las oscilaciones aumenta exponencialmente con el tiempo.

En la realidad, claro está, siempre hay cierto rozamiento, que origina el amortiguamiento de las oscilaciones. Por eso, para que efectivamente haya una existación paramétrica, el coeficiente (factor) de amplificación x debe ser superior a cierto valor minuo, igual a la constante de amortiguamiento debido al rozamiento.

Hemos estudiado la excitación de las oscilaciones de un sistema solicitado por acciones externas periodicas. No obstante, hay sistemas oscilatorios en los que las oscilaciones se excitan a costa de un manantial continuo de energía, y no por fuerzas periódicas. Este manantial compensa continuamente la pérdida de energia del sistema, pérdida que produce el amortiguamiento de las oscilaciones. Ejemplo de esta clase de sistema es el reloj mecánico, en el cual el manantial de energía es un resorte arrollado (cuerda) o pesa clevada.

# ESTRUCTURA DE LA MATERIA

# § 37. Atomos

Aquí no se intenta exponer minuciosamente las cuestiones de la Fisica atomica. Procuraremos exponer las nociones fundamentales de la estructura de la materia, impresendibles para el estudio ulterior. Como se sabe, todos los cuerpos constan de un pequeño número de sustancias simples, elementos químicos. La partícula más pequeña de cualquier elemento es el átomo.

Las masas de los átomos son muy pequeñas. Por eso es conveniente medirías en unidades especiales, y no en gramos. Como tal unidad seria matural elegir la masa del átomo mas ligero, la del hidrógeno. No obstante, como patrón de los pesos atómicos se utiliza el átomo de oxigeno, más cómodo para los lines el fines.

unimeros que el de hidrogeno. El átomo de oxigeno, más cómodo para los lines químicos que el de hidrogeno. El átomo de oxigeno es aproximadamente 16 veces más pesado que el de hidrógeno, y como unidad de peso atómico se ha tomado la 1/16 parte de la masa del átomo de oxígeno (esta definición se concretará algo más en el § 38). La masa de cualquier elemento expresada en estas unicades se denomina peso atomico del elemento y se designa generalmente con la letra A. El peso atómico del hidrógeno es igual a 1,008

l a masa del átomo en gramos es proporcional al peso atómico. Por lo tanto sera evidente que, si se toma un número de gramos de cualquier elemento igual al peso atómico, denominado átomo-gramo del elemento, el número de átomos contenido en esta cantidad de materia será el mismo para todos los elementos. Este número se denomina numero de Avogadro y es

$$N_a = 6.02 \cdot 10^{23}$$
.

Está claro que la masa de un átomo de peso atómico A será

$$m_A = \frac{A}{N_c} = 1,66 \cdot 10^{-24} A \text{ g}.$$

Aunque el átomo es la menor partícula del e.emento, posee una estructura compleja. El átomo consta de núcleo (núcleo atómico) relativamente pesado y car-

gado positivamente, y de electrones, partículas negativas mucho mas ligeras que se mueven alrededor del núcleo formando las llamadas capas electrónicas del átomo. Los núcleos de los distintos átomos se diferencian entre sí; pero los electrones son absolutamente iguales.

La masa del electrón es tan pequeña en comparación con la del núcleo, que prácticamente toda la masa del átomo está concentrada en el núcleo. El núcleo más ligero es el del atomo de hidrógeno, llamado protón, que es aproximadamente 2000 veces (exactamente 1837 veces) más pesado que el electrón. En magnitud absoluta, la masa del electrón es

 $m = 9.11 \cdot 10^{-sn} g$ .

At mismo tiempo hay que señatar que el núcleo ocupa solamente una parte insignificante del volumen del átomo. Los radios de los átomos, es decir, los radios de las regiones alrededor del núcleo por las que se mueven los electrones, es del orden de  $10^{-6}$  cm. Mientras que los radios de los núcleos son decenas de miliares mas pequeños, entre  $10^{-13}$  y  $10^{-12}$  cm. La magnitud absoluta de la carga del electrón es  $e = 4.80 \cdot 10^{-19}$  unid. CGSE de carga =  $1.60 \cdot 10^{-20}$  C.

En muchos casos se suele operar con el producto de la carga del electron por el numero de Avogadro, es decir, con la carga de un «electrón gramo». Este producto se denomina faraday o constante de Faraday, y es  $F = eN_0 = 9.65 \cdot 10^{\circ} C$ .

Desde el punto de vista eléctrico, el átomo en su total.dad es neutro su carga total es igual a cero. En otras palabras, la carga positiva del núcleo se compensa exactamente con la carga negativa de los electrones que lo circundan. Esto significa que la carga del núcleo es multiple de la carga del electrón. Se puede uecir que la magnitud de la carga del electron representa una carga clemental· la carga de todas las particulas existentes en la naturaleza es múltiple de la del electrón. Esto es una de las propiedades físicas fundamentales de la materia.

La carga del núcleo expresada en unidades de carga del electrón se denomina número atómico del elemento y generalmente se designa con la letra Z. Como la carga del nucleo viene exactamente compensada por la de los electrones, el número Z sera al mismo tiempo el número de electrones de la capa electronica del

atomo. Todas las propiedades de los átomos que se revelan en las condiciones habituaies, vienen determinadas completamente por las capas electrónicas. A estas se refieren, por ejemplo, las propiedades químicas y opticas de la materia. Por ello está claro que el número atómico representa la caracteristica fundamental del átomo, que determina en alto grado sus propiedades. La disposición de los elementos en el sistema periódico de Mendeléyev es precisamente una distribución según el orden creciente de los números alómicos: el número atomico comeide con el número de orden de posición del elemento en esta labla.

Las luerzas de interacción que determinan la estructi ra del átomo, son fundamentalmente fuerzas de interacción eléctrica de los electrones con el núcleo y entre sir los electrones son atraídos por el núcleo y se repelen entre si. Otras fuerzas (las magnéticas) desempeñan en el átomo un papel secundario. La carga del núcleo y, por lo tanto, el campo eléctrico por el que se mueven los electrones, viene determinado por el número atomico, y en ello se revela una vez más el papel fundamental de este número en las propiedades del átomo.

En el atomo no desempeña en absoluto ningún papel la interacción gravitatoría. Efectivamente, la energia de interacción eféctrica, por ejemplo, entre dos electrones a la distancia r uno del otro, es e<sup>2</sup>/r, mientras que la de la interacción gravitatoria es igual a Gm<sup>2</sup>/r, siendo la relación de estas dos magnitudes.

$$\frac{Gm^2}{\epsilon^2} = 2.3 \cdot 10^{-48}$$
.

Este número es tan pequeño, que habiar de interacción gravitatoria no tiene ningún sentido.

Las propiedades de los álomos de ninguna manera se pueden describir con ayuda de la Mecánica clasica. Esta Mecánica ni siquiera puede explicar el propio hecho de la existencia del átomo como una formación estable, y no digamos ya la estructura del mismo. La Mecánica clásica resulta completamente inaplicable al movimiento de las partículas de masa tan pequeña como la de los electrones, y que tiene lugar en regiones tan pequeñas del espacio como las de las dimensiones del átomo. Los ienómenos atómicos se pueden comprender basándose solamente en las leyes de otra Mecánica, distinta por completo, la llamada Mecánica cuántica.

Bajo la influencia de unas u otras acciones exteriores, el átomo puede perder uno o más electrones de su capa electrónica. Entonces la partícula neutra se transforma en una partícula cargada, en un ton positivamente cargado. La energía que hay que invertir para extraer el primer electrón de la capa exterior del átomo se denomina potencial de lonización del átomo.

En los fenómenos atómicos, para medir la energía se utiliza una unidad especial, porque el ergio resultaría una unidad muy grande para estos fines. Esta unidad es la energía adquirida por un electrón al pasar por un campo eléctrico de diferencia de potencial igual a un voltio, y se denomina electrón-voltio (eV). Como el trabajo realizado por el campo eléctrico es igual al producto de la magnitud de la carga por la diferencia de potencial, y 1 voltio es la 1/300 parte de la unidad CGSE de potencial, el electrón-voltio será.

 $1 \text{ eV} = 4.80 \cdot 10^{-10} \frac{1}{300} \text{ ergios} = 1.60 \cdot 10^{-12} \text{ ergios}.$ 

El potencial de ionización del átomo también se mide en electron-voltios. Este potencial varía entre los límites desde el potencial menor, igual a 3,89 eV

para el átomo del cesio, hasta el mayor, igual a 24,6 eV para el atomo del helio. El potencial de ionización del átomo del hidrógeno es de 13,6 eV Si examinamos el potencial de ionización del átomo como una función del número atómico, veremos que esta función posee un caracter periódico específico, Aumenta de manera más o menos monótona en cada período de la tabla de Mendeléyev, alcanzando el vator máximo en el átomo del gas noble, decayendo después at principio del período siguiente. Esta es una de las principales revelaciones de las propiedades periódicas de los átomos, que ha dado a la tabla de los mismos la denominación de sistema periódico La magnitud del potencial de ionización caracteriza la energia de enlace de los electrones orbitales del átomo Los electrones interiores, que se mueven por el interior de la capa del átomo, poseen una energia de enface considerablemente mayor. La energia necesaria para extraer los electrones más profundos

Junto con los iones cargados positavamente puede haber iones atómicos negativos, es decir, iones en los cuales el atomo ha adquirido un electrón de más

de la capa, alcanza, en los átomos pesados, la cifra de

104-106 eV.

No obstante, no todos los átomos aislados, ni mucho menos, son capaces de formar un sistema estable al adquirir un electrón de más no todos los átomos poseen la denominada afinidad electrónica. Solamente los átomos de los elementos del grupo de los halógenos (F, Cl, Br, 1), el hidrógeno y los del grupo del oxigeno (O, S, Se, Te) pueden formar iones negativos. La afinidad electronica de estos ejementos es distinta. la mayor la poseen los halógenos, y la menor, el hiurogeno, donde la energia de enlace del ion negativo es aproximadamente de 0.1 eV.

Se ha establecido designar los iones con el símbolo del elemento quimico con el signo +o en la parte derecha superior, repetido tantas veces como cargas tenga el ion H+, Cl+, elc (en lugar de los signos+-o

- se altitizan puntos y comas: H', Cl').

#### § 38. Isótopos

Los núcleos atómicos son formaciones complejas que constan de muchas particulas. Estas partes componentes del núcleo son los protones, núcleo del átomo de hidrógeno, y los llamados neutrones, particulas de masa que casi coincide con la del protón, pero que se diferencia de éste por no poseer carga eléctrica. El número total de protones y neutrones del núcleo se denomina número de masa. Como la carga del núcleo la determinan los protones que contiene, al expresarla en cargas elementales e, será igual al número de protones, en otras palabras, el número de protones del núcleo coincide con el número atómico Z El resto de las partículas del núcleo son los neutrones Las particulas del núcleo se mantienen juntas debido a fuerzas especificas de naturaleza no eléctrica. Esta interacción es estremadamente elevada y la energía de enface de las particulas del núcleo se mide en decenas de millones de electrón-voltios, es decir, es enorme en comparación con la de enlace de los electrones en el átomo. Por esta causa, en todos los fenómenos que no sean de origen atomico, los núcleos atómicos no sufren variación alguna interna y funcionan supplemente como partículas de masa y carga determunadas.

Ya se ha indicado que las propiedades del átomo vienen determinadas fundamentalmente por la carga del núcleo, mientras que la masa del mismo desempeña un papel relativamente secundario. Esta circunstancia se revela claramente en los átomos de igual número atómico, pero de masas nucleares diferentes.

Resulta que los átomos de cada uno de los elementos químicos no son iguales, poseyendo el mismo número de electrones, pueden tener distintos núcleos, que se diferencian en la masa, siendo de igual carga. Esta variedad de un mismo elemento se denomina isotopo. Todos los isótopos del elemento considerado son químicamente identicos y muy afines por sus propiedades físicas. El número de isótopos que hay en estado natural en los distintos elementos es diferente; varia desde uno (en el Be, F, Na, Al y otros)

hasta diez en el estaño<sup>11</sup>.

Los elementos con que operamos en la Tierra son mezclas de diferentes isótopos en determinadas proporciones. Generalmente, los pesos atómicos de los elementos químicos que liguran en la tabla, son los pesos atómicos medios de estas mezclas (que frecuentemente se denominan pesos atómicos químicos), y no los pesos atómicos exactos de determinado isótopo. Los pesos atómicos exactos de determinado isótopo. Los pesos atómicos enteros, numeros de masa, diferenciándose de ellos en centésimas e incluso en milésimas de unidad, mientras que los pesos atómicos medios (químicos) pueden diferenciarse, claro está, de los números enteros en cualquier magnitud.

En relación con ello hay que puntualizar la definición expuesta en el párrafo anterior sobre la unidad de peso atonuco como la 1/16 parte del peso atónuco del oxigeno. El oxígeno tiene tres isólopos. O<sup>14</sup>, O<sup>17</sup> y O<sup>19</sup> (el peso atónico, mejor dicho, el número de masa del isólopo se ha establecido indicarlo en forma de exponente del símbolo quimico del elemento). El más difundido de estos isólopos es el O<sup>19</sup>, mientras que los isólopos O<sup>19</sup> y O<sup>19</sup> están en las mezclas naturales solamente en cantidades de 0,04 y 0,2% respectivamente. Aunque estas cantidades son relativamente insignificantes, son valiosas en la determina-

ción exacta de los pesos atómicos

Se ha establecido determinar los pesos atómicos medios de las mexclas naturales de los isólopos comparándolos con el peso atómico del oxígeno natural, considerado igual exactamente a 16 (esta escala de pesos atómicos a veces se denomina química). Para deter-

Para evitar incomprensiones subrayamos que aquí se habla solamente de los soltopos existentes en estado naturar. Artificialmente se pueden obtener también otros isotopos, cuyos núcleos son inestables y se desintegran espontáneamente.

minar los pesos atómicos exactos de los distintos isótopos en la física nuclear, es natural partir del peso atómico de un isótopo determinado se ha establecido considerar igual a 16 el peso atómico del isótopo O<sup>1</sup>°. La unidad de esta escala (que se denomina

física) es 0,027% menor que la química.

La utilización de dos escalas de los pesos atómicos lleva consigo determinadas incomodidades. Debido a ello, en la actualidad se ha recomendado pasar a una nueva escala única, en la cual los pesos atómicos se determinarán con relación al peso atómico del isótopo C<sup>18</sup> del carbono, tomado igual a 12. El paso a esta escala acarrea solo insignificantes variaciones (un aumento de 0,0043%) de los pesos atómicos habituales, químicos.

El primer elemento del sistema periódico, el hidrógeno, posee dos isótopos naturales junto al isótopo fundamental de peso atómico I hay otro isótopo de peso atómico igual a 2. En el hidrógeno natural hay solamente un átomo de H<sup>a</sup> por cada 6000 átomos H<sup>1</sup>, aproximadamente. El isotopo «pesado» de hidrógeno generalmente se designa con un simbolo especial D y se denomina deuterio, el núcleo del átomo de este isótopo se denomina deuterio. Como la relación de tas masas de los dos isótopos de hidrogeno es igual a 2, es decir, es relativamente elevada, la diferencia entre sus propiedades físicas es más considerable que en los isótopos de otros elementos, en los que la diferencia relativa de las masas de los atomos es mucho

a 101.4° C, en vez de 100° C. Indiquemos, además, que el siguiente elemento, el helio, tiene también dos isótopos: He³ y He¹ De ellos, el más corriente, el más extendido, es el isotopo He³. Los átomos del He³ se encuentran en el helio natural en una cantidad aproximada de un átomo por cada 10° de átomos de He⁴. El isótopo He³, no obstante, puede obtenerse artificialmente en grandes cantidades

menor Asi, «el agua pesada», D<sub>3</sub>O, en cuya compos.cion entra el isótopo pesado del hidrogeno, se hiela a
la temperatura de 3,8° C, en lugar de 0° C, y hierye

con los métodos de la física nuclear.

# § 39. Moléculas

Los átomos de los distintos elementos pueden unirse entre si formando *moléculas*. Tanto las fuerzas de interacción entre los átomos que acarrean la formación de moléculas (esta interacción se denomina quí-

mica), como las que atúan en el propio átomo, tienen fundamentalmente origen eléctrico. Pero la formación de moléculas, lo mismo que la estructura de los átomos, pertenece a la categoria de los fenómenos cuánticos, que no se pueden explicar en la Mecánica clásica. Aquí solamente describiremos ciertas propiedades fundamentales de esta interacción, sin deteneros en su naturaleza.

La motecula más simple es la diatómica, que consta de dos átomos iguales o distintos. La interacción de los átomos que conduce a la formación de esta molecula, se caracteriza por una euergia potencial, cuya

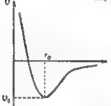


Fig 1

representación gráfica se da en la fig. 1. En este gráfico, la energia potencial U de interacción de los dos átomos se da en función de la distancia y entre los mismos (más exactamente, de la distancia entre los nucleos de los átomos). Esta función tiene un mínimo bastante profundo y marcado a cierto valor r=  $=r_0$  A distancias menores, la curva sube bruscamente; esta región corresponde a una fuerte repulsion de los átomos debido, principalmente, a las fuerzas de repulsión de Coulomb de los núcleos que se aproximan. mientras que a grandes distancias los átomos se atraen. La distancia re corresponde a la posición mutua de equilibrio estable de los núcleos en la molécula. En realidad, los núcleos no ocupan rigurosamente estas posiciones, sino que realizan oscilaciones alrededor de ellas. No obstante, la amplitud de estas oscilaçiones generalmente es muy pequeña. La profundidad  $U_o$  del pozo de potencial caracteriza la solidez del enlace de los átomos en la molécula (estrictamente hablando, el valor exacto de la energia de enlace que habría que invertir para separar los átomos, se diferencia algo de U, debido a la energia de las oscilaciones de los núcleos).

Como ilustración, en la tabla se dan los valores de  $r_0$  (en angströmes, 1  $\tilde{A}=10^{-8}$  cm) y  $U_0$  (en electrónvoltios) de algunas moléculas diatómicas.

Molécula	H <sub>E</sub>	O <sub>3</sub>	Cla	Ne			
r <sub>b</sub>	0,75	1,2	2,0	1,1			
$U_{\alpha}$	4.5	5,1	2,5	7,4			

La molécula diatómica se puede representar como un halterio (pesa de gimnasia) de longitud  $r_0$ . Las moléculas pluriatomicas tienen una forma más compleja. En la fig 2 se representan las posiciones de los núcleos de los átomos de algunas moleculas triatomicas (la distancia entre ellos se indica en angstrones). Unas moléculas de estas tienen forma de triángulo.



(las de agua, H<sub>2</sub>O, ozono, O<sub>2</sub>), en otras los átomos se situan a lo largo de una recta (las molécutas del bióxido de carbono, CO<sub>2</sub>, del ácido cianhiur co, CNH). En el § 40 aductremos unos cuantos ejemplos de moléculas más compleias.

Verxos que, en las moléculas, la distancia entre los nucleos es del orden de 10-4 cm, es decir, del mismo orden que las dimensiones de los propios átomos. En otras palablas, los átomos en las moléculas se han epegados. Por eso, estrictamente hablando, en la motécula no se pueden deliminar las capas electrónicas de los distintos átomos. Aunque las regiones internas de las capas electrónicas, al unirse los átomos en moléculas, varían poco, el movimiento de los electrones orbitales puede variar considerablemente, y, en este caso, parece que los átomos «colectivizan» a estos electrones.

En algenas moléculas, las zonas exteriores de las capas electrónicas se rehacen de tal manera, que alrededor de unos núcleos hay, como término medio.

menos efectrones, y, alrededor de otros, más electrones que los correspondientes a los átomos neutros; como si estas moléculas constasen de iones (por ejemplo, la molecula de CIK consta del ion positivo K+y del negativo CI-). En otros casos (por ejemplo, en los de H<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H), los átomos de la molécula permanecen eléctricamente neutros, como término medlo. No obstante, esta diferencia tiene solo un carácter cuantitativo, y entre las dos situaciones extremas indicadas puede haber diferentes casos intermedios. Una propiedad característica de la interacción química de los átomos es la saturación, con la cual, los átomos que se enlazan de esta manera, pierden la capacidad de hacerlo con otros átomos

Las distintas moléculas también interaccionan entre si debido a las fuerzas de Van der Wants. Esta interacción se diferencia de la de los atomos, que causa la

formación de la molécula

Hablando en general, la interacción de dos moléculas no se puede representar simplemente en forma de curva funcional U=U(r), como se ha hecho arriba para los átomos, ya que la posición mutua de las moléculas se caracteriza por una mayor cantidad de parámetros, además de la distancia r entre las moléculas, también influye su orientación mutua. Pero si concebimos la interacción de las moleculas como una especie de interacción media en todas sus posibles orientaciones, tamb én se puede representar en forma de una curva de éstas.

Esta curva se parece a la de interacción de los átomos en la molécula, en el sentido de que, a grandes distancias, las moleculas se atraen, y a pequeñas, se repelen-Las fuerzas de atracción entre las moléculas disminuven répidamente con el aumento de la distancia entre el as. Con mas rapidez aumentan las fuerzas de repulsión al acercarse las moléculas, de manera que éstas, al acercarse, se comportan como cuerpos sólidos impenetrables entre sí. La profundidad del mínimo de la curva de energia potencial intermo ecular es muy pequeña, alcanzando décimas e, incluso, centésimas de electrón-voltio (V. el § 68), mientras que la profundidad del pozo de potencial de la curva de interacción química es de varios electron-voltios Otra diferencia considerable entre ambas ciases de interacción consiste en que las fuerzas de Van cer Waals, a diferencia de las quimicas, no poseenta propiedad de saluración. La interacción molecular por las fuerzas de Van der Waals existe entre todas las moléculas. de manera que si dos moléculas se aproximan debido a esta interacción, continúan atrayendo también a otras moléculas. Por eso, las fuerzas de atracción molecular no cuasan la formación de «moléculas gigantes», sino que sólo contribuyen a la tendencia general de todas las moléculas de acercarse entre sí Esta tendencia se realiza al pasar la sustancia a un estado condensado, líquido o sólido.

# ESTUDIO DE LA SIMETRIA

#### \$ 40. Simetría de las moléculas

La simetría desempeña en la Física un papel fundamental. Es una de las principales características cualitativas de uno u otro objeto físico y, en muchos casos, influye de manera decisiva en el carácter de los

fenómenos que se producen en este objeto.

Nosotros empezaremos con el estudio de la simetría que puedan tener las moléculas por separado. En el estudio de la simelría se distinguen diferentes elementos, denominados elementos de simetría, los cuales pasamos a determinar inmediatamente. Se alce que una molécula posee un eje de simetria de orden n, si coincide consigo misma al girar alrededor de este eje un ángulo de  $2\pi/n$ , donde n es un número entero cualquiera. n=2, 3, 4, ... (se ha convenido designar simbólicamente tal eje con la letra C y el subíndice  $n_*$ C<sub>n</sub>) Así, la posesión de un eje de simetria de segundo orden (C<sub>2</sub>) significa que la molécula coincide consigo misma al realizar un giro de 180°, en otras palabras. además de cada uno de los átomos A, B, ..., la molécula posee otros átomos iguales A', B', ..., libicados con respecto a los átomos A, B, .. y al eje, como se indica en la fig. I. Si la molécula posee un eje de simetría de tercer orden, coincidirá consigo misma al girar un ángulo de 120° y 240°; en cuyo caso, por cada atomo A de la molécula, esta tendrá otros dos atomos A' y A" iguales al primero y dispuestos como se indica en la fig. 2.



Además de la reflexión especular en el plano, se puede introducir el concepto de «reflexión en un punto». que conduce a un nuevo elemento de simetria: centro de simetria (o centro de inversión). Este elemento se designa con el símbolo i. Si la molécula posee el centro



Fig. 1



Fig. 2.

de simetría en cierto punto i (fig. 4), a caud átomo A le corresponderá otro átomo igual A' situado en la continuación de la recta trazada desde el punto A a i, siendo la distancia A' i igual a la Ai. Finalmente, el último tipo de elementos de simetría es el eje de inversión (eje de rolución reflexiva, de giro

Fig. 3



refleto o giroides) de orden n (se representa con el simpolo S.). La molécula posee esta simetria, si coincide consigo misma al girar alrededor de cierto eje un ángulo  $2\pi/n$ , reflejandose despues en un plano perpendicular a este eje. El orden n del eje de inversión puede ser solamente un numero par (si n es impar, por ejemplo, n=3, repitiendo la inversión 6 veces, se comprueba făcilmente que el eje S<sub>3</sub>, en realidad, se ha reducido a la combinación de dos elementos de simetria independientes: un eje de simetría C. y un plano de simetria σ perpendicular al primero). Así, si una molécula posee un eje de inversion de 4 orden, a cada átomo A le corresponden tres atomos iguales al primero A', A", A''', situados como se indica en la fig 5. Está claro que la presencia de fa. eje expresa la presencia también de un eje de simetria de orden dos veces inferior, en el caso considerado, del eie C..

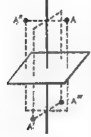
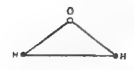


Fig. 5.

Señalemos que el eje de inversión binario es equivalente a un centro de simetria situado en el punto de intersección del eje con el plano en que se efectúa la reflexión. Por eso, S<sub>1</sub> no es un nuevo elemento de simetría.

Estos son los elementos de sumetria de las moléculas Veamos algunos ejemplos que demuestren cómo surgen las diferentes combinaciones de estos elementos determinativos de la simetria de la molécula

La molécula de agua, H<sub>2</sub>O, tiene la forma de un triángulo isósceles (fig. 6). Su simetría consta de un eje binario (altura del triángulo) y dos planos de simetría perpendiculares entre sí y que pasan por este eje. La molécula del amoníaco, NH<sub>3</sub>, tiene la forma de una pirámide regular de base triángular (tetraedro) con el átomo N en el vértice y los átomos H en los ángulos de la base (hay que decir que esta pirámide es bastante p ana: su altura es aproximadamente 4 veces menor que la longitud de la arista de la base). Su simetría se compone de un eje vertical ternario (lig 7) y tres pianos de simetría que pasan por el eje y que forman entre sí ângulos de 60°; cada plano pasa por la altura y por uno de los átomos de H.

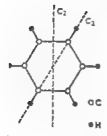


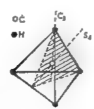
H

Fig 6

Fig. 7.

Mayor numero de elementos de simetría posee la molécula de benceno, C<sub>c</sub>H<sub>e</sub>, cuyos átomos están en un plano formando un hexagono regular (fig. 8). El plano de los átomos será, evidentemente, el plano de simetría de la molécula. Además, la molecula posee un eje de simetría senario, que pasa por el centro del hexagono perpendicularmente al plano; centro de simetría, que es el del hexagono; seis ejes binarios, tres de los cuales unen los átomos opuestos diametralmente y los otros tres div den en dos partes iguales los lados opuestos del hexagono (en la fig. 8 se represente de la fig.





Flig 8.

Flg. 9.

sentan estos ejes uno de cada clase), y, por último, seis planos trazados por estos ejes  $C_2$  perpendicularmente al plano del dibujo nos dan seis planos de simetria Veamos, además, la molécula del metano,  $CH_4$ , que es un tetraedro regular (figura de cuatro caras iguales formadas por triángulos equiláteros). Los átomos H se hallan en los cuatro vértices del tetraedro, y el  $C_4$  en el centro del mismo (fig. 9). Esta molécula tiene 4

ejes ternarios de sunetría y cada uno pasa por uno de los vértices y por el centro del tetraedro, tres ejes cuaternarios de inversión, que dividen en dos partes iguales las aristas opuestas del tetraedro. y, por último, seis planos de sunetría y cada uno de ellos pasa por una de las aristas y por el punto medio de la opuesta (en la fig 9 se muestra un elemento de simetría de cada una de estas clases).

# § 41. Enantiomorfismo

Este fenómeno está relacionado con cierta asimetría de la molécula. Si reflejamos una molécula bastante asimétrica en un cristal, obtendremos una molécula semejante a la primera, pero que no coincide con ella Esto ocurre, por ejemplo, con la molécula CHCIBrI obtenida sustituyendo tres átomos H de la molécula del metano, CH<sub>e</sub>, por tres distintos átomos Cl, Br y I



Fig. 10.



En la fig 10 se representan dos motéculas de éstas, que se obtienen una de la otra por reflexión especular sobre el ptano vertical (en la figura no se indican los átomos C). Está claro que estas motéculas no pueden coincidir entre sí mediante giro alguno, y, en este sentido, no son idénticas

Tales moléculas semejantes entre si, pero no idénticas, que se obtienen una de la otra por reflexión expecular, se denominan enantiomorfos o estereoisómeros. Uno de los enantiomorfos se denomina dextrógiro y

el otro, levógiro.

No todas las moléculas, ni mucho menos, pueden poseer enantiomorios (estereoisómeros). El tenorios o no depende de la simetría de la molécula. Así, si la molécula posee aunque sólo sea un plano de simetría, su reflexión especular será idéntica a ella misma: se diferenciarán solamente en un giro en el espacio alrededor de determinado eje. Por eso, por ejempto, no poseen enantiomorios ni la propia molécula, muy simétrica, CH<sub>4</sub>, ni tampoco la molécula CH<sub>4</sub>Cl, que es mucho menos simétrica, ni incluso ta

CH<sub>2</sub>ClBr, que tiene un plano de simetría, aunque no más.

Tampoco tienen enantiomorfos las moléculas con centro de simetria o, en general, con cualquier eje de inversión.

Los enantiomorfos resultan completamente iguales casi en todas las propiedades físicas. La diferencia entre etlos se revela, en particular, en determinados fenómenos que surgen al atravesar la luz por las soluciones de estas sustancias (por esta causa, los enantiomorfos o estereoisómeros se denominan también

isómeros o estereoisómeros ópticos)

La diferencia entre los enantiomorios se revela sensiblemente al reaccionar con otras moléculas también asimétricas. La reacción entre enantiomorfos dextrógiros de ambas sustancias transcurre de la misma manera que la reacción entre los levogicos de las mismas, estos dos procesos se diferencian entre si solamente por la reflexión especular y, por consigniente, no pueden diferenciarse por las propiedades lísicas Lo mismo se tiene en la reacción del enantiomorfo dextrógiro con el levogiro y en la del levógiro con el dextrogiro, que transcurren de la misma manera. Sin embargo, el proceso de la reacción de los dos primeros casos se diferencia considerablemente del proceso de la reacción de los dos segundos casos. En ello reside la diferencia principal de los enantiomorfos entre si.

Si en la reacción química entre dos sustancias simétricas (que no poseen enantiomorfos) se forman molécuias asimétricas, la reflexión especular no puede variar el producto de la reacción, ya que no varía las sustancias princtivas. Esto significa que, como resultado de la reacción, se obiene una mezcla de cantida-

des iguales de ambos enantiomorfos

# § 42. Red cristalina

La propiedad fundamental de los cristales es la regularidad de la distribución de los átomos en ellos. Esta simetría de disposición interna de los átomos en los cristales, que no la simetría de la forma externa,

es la que vamos a estudiar.

Se dice que el conjunto de los puntos en que están dispuestos los átomos (mejor dicho, los nucleos atómicos), es la red cristalina, y estos puntos se denominan nudos de la red. Al estudiar la simetria de la red, esta se puede suponer ilimitada en el espacio, abstra-

yéndonos de los límites del cristal, los cuales no tienen nada que ver con la estructura de la red como tal.

La característica fundamental de la red cristalina es la periodicidad espacial de su estructura: como si el cristal constase de partes que se repiten. Con tres familias de planos paralelos se puede dividir la red cristalma en paralelepípedos exactamente iguales conteniendo la misma cantidad de atomos dispuestos de la misma manera. El cristal es el conjunto de estos paralelepipedos desplazados entre si paralelamente. esto es, si la red cristalina como un todo se desplaza paralelamente a lo largo de una arista cualquiera del paraielepipedo, a una distancia igual a un múltiplo de la longitud de esta arista, la red cristalina coincidirá consigo misma. Estos desplazamientos se denominan traslaciones, y la simetria de la red correspondiente a estos desplazamientos se denomina simetria de trustación

simetria de trastación. El paralelepípedo de volumen mínimo con cuya repetición se puede construir toda la red cristalina, se denomina celdilla o paralelepípedo elemental del cristal. Esta celdilla, sus dimensiones, forma y disposición de los átonios en ella, determina completamente la estructura del cristal. Las magnitudes y direcciones de las tres aristas de la celdilla elemental definen a tres vectores denominados periodos de identidad, distancias nodales o intervalos de fila de la red, y es la distancia mínima a que se puede desplazar para que coincida consigo misma.

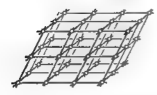


Fig. 11.

Si en un vértice (nudo) de una celdilla elemental cualquiera hay un átomo, evidentemente habrá esta misma clase de átomos en los demás vértices de esta celdilla y de las demás celdillas de la red. El conjunto de estos átomos iguales e igualmente distribuídos se denomina red de Bravais del cristal dado (fig. 11). Esta red representa, digamos, el esqueleto de la red cristalina, en el cual se plasma toda la simetría de traslación, es decir, toda la periodicidad de la red. Todos sus átomos pueden hacerse coincidir entre si mediante

una u otra traslación de la red.

No hay que creer que los átomos de la red de Brayais comprenden absolutamente todos los átomos del cristal; es mas, no es obligatorio que comprendan incluso todos los atomos de una misma clase. Aciaremos esta importante circunstancia con un ejemplo, en el que, para mayor claridad, consideraremos una red plana, que es mas facil de representar en el dibujo, y no la espacial, que es la que en realidad posee el cristal

Sea una red de átomos iguales, que en la fig. 12, a se representan por puntos. Es fácil ver que, aunque

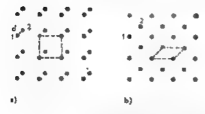


Fig. 12.

todos estos átomos son de la misma clase, en el sentido cristalográfico, no tienen el mismo vator, es decir, no son equivalentes. Efectivamente, la igualdad de la disposicion de todos los atomos de la red de Bravais significa que si un átomo cualquiera de la red tiene la cierta distancia y en determinada dirección. un átomo vecino, los demás átomos de la red de Bravais tendran también vecinos iguales en las mismas direcciones y a iguales distancias. En este sentido está claro que los puntos del tipo I de la fig. 12, a no se han dispuesto como los del tipo 2. El punto 1 tiene el vecino 2 a la distancia d, pero el 2 no tiene vecino a esta misma distancia y en la misma dirección. Por eso, los puntos 1 y 2 no son equivalentes entre si y no forman juntos ninguna red de Bravais. Los puntos de cada uno de estos tipos por separado forman redes de Bravais desplazadas entre sí a distancia d

Si desplazamos los átomos 2 al centro de los cuadrados formados por los puntos I (fig. 12, b), todos los átomos serán equivalentes el átomo 2 tendra un vecino I a la misma distancia (y en la misma dirección) a que el átomo I tiene el vecino 2. En esta estructura.

todos los átomos juntos forman una red única de Bra-

De lo dicho se deduce claramente que, en el caso general, el cristal es un conjunto de varias redes de Bravais introducidas una en olra. Cada una de ellas corresponde a determinada clase y disposición de los álomos, teniendo en cuenta que todas estas redes, consideradas simplemente como sistemas de puntos, son identicas. Si todos los átomos de un cristal forman una red de Bravais, cada celdilla elemental contiene un átomo solamente. Así, en la fig. 12, b, cada celdilla (en la red plana es un paralelogramo) contiene un átomo, el fó el 2 En este sentido observemos que, al contar el número de átomos correspondientes a una celdilla, hay que considerarle solamente un vértice, mientras que los demás vértices se consideran pertenecientes a las celdillas vecinas.



Fig 1a

Si la red cristalina se compone de varias redes de Bravais, la celdilla elemental contendrá varios átomos, uno por cada red de Bravais. Así, en la red representada en la fig. 12, a la celdilla elemental contiene dos átomos: un átomo de, tipo / y otro

del tipo 2.

La división del cristal en paralelepipedos fundamentales, celdillas elementales, no es unívoca. La celdilla elemental, en principio, se puede elegir de infinidad de maneras. Para aclarar esto recurramos de nuevo al dibujo que representa una red plana (fig. 13). Está ciaro que con la misma razón podemos considerar celdilla elemental el paralelogramo a, que el a'. A pesar de esta diversidad, lo importante es que la celdilla elemental, de cualquier modo que la elijamos, contendrá el mismo numero de átomos y tendrá el mismo volumen (en la red plana, la misma superficie, ya que tas áreas de los paralelogramos a y a', de iguales base y altura, son iguales). Efectivamente, analicemos los átomos de una misma especie y disposición. De lo anterior está claro que en cada celdilla hay un átomo de éstos; por eso, el número de celdillas en un volumen V del cristal será igual al número N de estos átomos, por consiguiente, el volumen de una celdilla será v=V/N, independientemente del modo de elección.

#### Sistemas cristalinos § 43.

La red de Bravais es una característica muy importante del cristal y la clasificación de los distintos grupos de simetría de los cristales se basa, ante todo, en la clasificación de los diferentes tipos de redes de Bravais. Todas las redes de Bravais tienen simetria de traslación. Pero, además de esta simetria, pueden poseer también los elementos de simetría de que se habló en el § 40, o sea, diferentes ejes y planos de simetría. Precisamente de esta simetría se habla en la clasifi-

cación que se expone a continuación.

Así, cada nudo de la red de Bravais es centro de simetria Electivamente, a cada átomo de la red le corresponde otro átomo situado en la recta que pasa por el nudo y el primer atomo de manera que la distancia de ambos átomos al nudo es la misma. Por eso, cualquier red de Brayais posee centro de simetria. Pero las redes de Bravais pueden tener simetrías mayores. Un cuerpo de dimensiones finitas, una molécula, en principio, puede poseer un eje de simetria de cualquier orden. En contraposición a ello, una estructura periódica, la red cristalina, solamente puede tener ejes de s.metria de muy pocos órdenes: 2º, 3º, 4º v 6º Efectivamente, en una red, un eje de simetria, por ejemplo, de 5<sup>-</sup> orden significaria que en la red se podria hallar un plano con nudos que formasen un pentágono regular Pero esto es absurdo, ya que el plano se puede llenar sin espacios libres solamente con triángulos, cuadrados o hexágonos regulares. Para demostrar esto, veamos un punto cualquiera en un plano en el cual concurran las aristas de los polígonos que llenen este plano. Como se ha de Henar sin rendijas, el ángulo del polígono (ángulo entre dos lados vecinos) debe ser igual a una parte entera de 2n, es decir, debe ser igual 2  $\pi/p$ , donde p es un numero entero cualquiera. Por otra parte, se sabe que el ángulo de un poligono regular de n ángulos es figual a n(n-2)/n. Pot eso

$$\frac{\pi(n-2)}{n} = \frac{2\pi}{p},$$

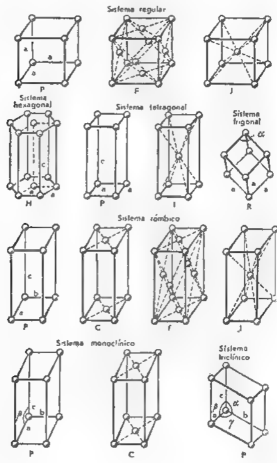


Fig. 14.

de donde se ve que la magnitud

 $\frac{2n}{n-2}$ 

debe ser un número entero. Pero esto tiene lugar solamente cuando  $n=3,\ 4,\ 6.$ 

Ast vemos que en las redes no puede haber, ni mucho menos, toda clase de simetrías. De aqui que haya solamente muy pocos grupos de simetría de las redes de Bravais. Estos grupos se denominan sistemas cristalinos. Expongamoslos aquí.

 Sistema regular o cúbico. La red de Bravais más simétrica es la que posee la simetria del cubo (en lugar de enumerar los ejes y planos de simetria de la red, indicaremos simplemente la ligura geométrica, en el caso dado, el cubo, que también posee la misma simetria).

Se obtiene esta red colocando los átomos en los vértices (nudos) de las celdiflas cúbicas. Pero este no es el único modo de construir la red de Bravais de simetría del cubo. Está claro que no infringiremos la simetría del cubo, si colocamos un átomo en tos centros de todas las celdiflas cúbicas, ya que todos los átomos, los de los vértices y los de tos centros de las celdiflas cúbicas, tendrán igual disposición mutua, (tienen los mismos vecinos), es decir, pertenecen todos a una misma red cubica de Bravais afiadiendo un átomo en tos centros de cada una de las caras.

Así tenemos que hay tres diferentes redes de Bravais que se refieren al sistema cubico. Estas redes se denoni nan respectivamente simple o primitiva, de malla centrada y de caras centradas (y se designan con los simbolos P, T y F) En la fig. 14 se indica la disposteron de los átomos en las celdillas de estas redes La celdifla cúbica de la red simple de Bravais es al mismo tiempo la celdilla elemental, mientras que las celdillas de las redes / y F no son elementales; cosa clara va del simple hecho de que en estas celdi-Ilas hay más de un átomo. En la fig. 15 se representan (con lineas gruesas) las celdillas elementales de los tres tipos de redes cubicas. En la ceidilla cubica de malla centrada hay dos átomos (por ejemplo, los átomos 1 y 1' de la fig. 15), y en la de caras centradas, ct atro átomos (los átomos I, I', I'' y I'' del dibujo); los demás átomos hay que considerarlos de las celdi-Ilas vectuas. De esto se deduce que los volúmenes de las celdulas elementales de las renes de malfas centradas y de caras centradas son respectivamente iguales a  $a^a/2$  y a  $a^a/4$ , donde a es la longitud de la arista del cubo fundamental

La magnitud a, denominada constante de la red, es el único parámetro numérico que caracteriza a la red cúbica.

Las cetdillas elementales de las redes de mallas centradas y de caras centradas poscen una forma que no tiene la símetría del cubo, que es propia de la red. En este sentido, la representación de la estructura del cristal

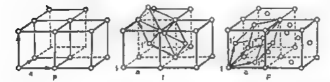


Fig 15.

mediante celdillas, no revela tan claramente su simetria, como si la representáramos mediante celdillas cúbicas no elementales. Por eso, generalmente se caracteriza la disposición de los átomos en el cristal con relación a estas últimas celdillas. En este caso se utiliza un sistema de coordenadas rectangulares de ejes X, Y, Z a lo largo de las aristas de la celdilla cúbica, y como unidad de medición se toma la constante a. Así, el átomo que se halla en el centro del cubo, se caracteriza por tres coordenadas 1/2, 1/2 y 1/2, l/2 y 1/2, l/2 y 1/2, l/2 y 1/2, y 1/2, y 1/2 y 1/2, y 1/2 y 1/2

 Sistema tetragonal o cuadrático. Si se alarga el cubo a lo largo de una de las aristas, se obtiche una figura geométrica menos simétrica un prisma rectangular cuadrado. Su simetría responde a la de la red

de Bravais del sistema tetragonal

Hay dos tipos de estas redes: simple y de malla centrada (las celuillas se representan también en la fig. 14). A primera vista parece que se podría construir una red de la misma simetria añadiendo a la celdilla simple un átomo en el centro de cada una de las bases del prisma (fig. 16). Pero es facil ver que esta red se reduciría de nuevo a la red tetragonal simple de Bravais eligiendo sencillamente otra celdilla prismática cuadrada fundamental, es decir, no obtendramos nada nuevo. Efectivamente, uniendo los átomos de los centros de las bases de dos celdillas vecinas con



Flg. 16.

los de los vértices (como se indica en la fig. 16), obtendríamos un nuevo prisma que no se diferenciaría, por su simetría, del prisma primitivo, pero con átomos solamente en los vértices. Por una causa análoga no hay red tetragonal de Bravais de caras centradas, pues se reduciría a la de malla centrada. La red tetragonal se caracteriza por tener dos constantes, la longitud de la arista de la base, a, y la altura c de la celdilla prismática.

3. Sistema rómbico u ortorrómbico. Si estiramos el cubo a lo largo de dos de sus aristas, pero de diferente manera, obtenemos un paralelepipedo rectangular con aristas de tres longitudes distintas. La simetría de esta figura corresponde a la de la red del sistema

rómbico

Hay quatro tipos de redes rómbicas de Bravais; simple, de malla centrada, de caras centradas y de bases centradas (la última se designa con el sumbolo C). En la fig. 14, lo imismo que para los demás sistemas, se representan los paralelepípedos fundamentales de las redes rómbicas de forma correspondiente a toda la simetria del sistema. Estos paralelepípedos fundamentales tambien coinciden con la celdifla elemental solamente en el caso de la red simple de Bravais. Tres parametros caracterizan la red rómbica: las longitudes a, b. y a de las aristas de la celdi la prismática. Estas magnitudes se eligen como unidades de longitud de los tres ejes de coordenadas rectangulares dirigidos según las correspondientes aristas de la celdifla.

4. Sistema monoclínico. Este sistema posee una semetria inferior. La simetria corresponde a la de la figura que se obtiene de un paralelepipedo rectangular, si se le «inclina» en la dirección de una de las aristas. Esto es un paralelepipedo rectangular de base arbitraria. A este sistema pertenecen dos redes de

Bravals (la P y la C de la lig. 14).

Cuatro parámetros caracterizan la red monoclínica: las longitudes  $\alpha$ , b y c de las aristas de la celdilla y el ángulo  $\beta$  entre dos aristas (los demas ángulos son rectos). En este sistema, para determinar la posición de los átomos también se utiliza un sistema de coordenadas de ejes dirigidos según tres aristas de la celdilla. Este sistema de coordenadas ya no será rectangular, sino oblicuo.

5. Sistema triclínico. Este sistema corresponde a la simetría de un paralelepipedo oblicuo arbitrario. Esta es la simetría infima (solamente posee el centro

de simetría) A este sistema pertenece solamente un tipo de red de Bravais, el P, caracterizado por las longitudes a, b, c de tres aristas de la celdilla y los ángulos a,  $\beta$ ,  $\gamma$  entre ellas.

Algo aislados se mantienen otros dos sistemas crista-

linos más

6. Sistema hexagonal. Las redes de este sistema poseen una simetría muy elevada, correspondiente a la del prisma rectangular hexagonal regular. La red de Bravais de este sistema (designada con el símbolo H) se puede realizar de una manera solamente: los nudos se hallan en los vértices de prismas hexagonaies y en

los centros de las bases hexagonales.

Dos parámetros determinan la red hexagonal: la longitud del lado de la base, a, y la altura c de la celdidia prismática. La refuilla elemental de esta red es un paralelepipedo de base romboidal (en la fig. 14 se indica con líneas de trazos). Las aristas de esta celdilla elemental (la altura c y dos lados a de la base con un ángulo de 120° entre etlos) se eligen como ejes de coordenadas para describir la posición de los

átomos de la red

7 Sistema trigonal o romboédrico. Este sistema corresponde a la simetria del romboedro, figura que se obtiene extendiendo o comprimiendo un cubo en la dirección de una de sus d'agonales espaciales (sin variar la longitud de sus aristas). Todas las caras son rombos iguales. En la única red posible de Bravais de este sistema (simbolo R), los nudos se hallan en los vértices de romboedros. Dos parámetros caracterizan a esta red la longitud a de las aristas de la celdilla y el ángulo a entre elfas (cuando a 90°, el romboedro se transforma en cubo)

Aquí se termina la enumeración de las distintas redes de Bravais. Vemos que solamente hay siete grupos de simetrias de las redes de Bravais, siete sistemas cristalinos. A estos sistemas les corresponden 14 tipos

diferentes de redes de Bravais.

Los sistemas cristalinos son la clasificación fundamental de los cristales y se indican en primer lugar al caracterizar las propiedades del cristal. Las frecuentes expresiones de «cristal hexagonal», «cristal cúbico», etc., utilizadas para abreviar, se deben entender como indicación al sistema cristalino a que pertenece (y no, por ejemplo, a la forma externa de uno u otro modelo).

Indiquemos también que los cristales de los sistemas trigonal, hexagonal y tetragonal (cuyas redes vienen caracterizadas por dos parámetros) se denominan monoaxiles, y los de los sistemas triclínico, monoclínico y rómbico, biaxiles.

# § 44. Grupos espaciales

Las examinadas redes de Bravais son un conjunto de átomos equivalentes, es decir, de átomos iguales y dispuestos de igual manera. Se ha subravado que la red de Bravais, hablando en general, no comprende todos los atomos del cristal, y la red real se puede representar como un conjunto de redes de Bravais introducidas una en otra. Aunque todas estas-redes son idénticas, la simetria del conjunto, es decir, la del cristal real, puede diferenciarse considerablemente de la de una red de Bravais.

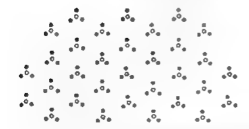


Fig. 17,

Illustremos esta importante circunstancia con un ejemplo, recurriendo de nuevo, para mayor claridad, a la representación de la red plana. En la fig. 17, los circulitos en blanco representan los nucos de la red plana «hexagonal» de Bravais. Por cada nudo de esta red pasa (perpendicularmente al plano del cibujo) un eje senario de simetria. Supongamos que sobre esta red se superponen otras tres redes de la misma clase y cuyos nudos sean los circulitos negros de la fig. 17. Está claro que en la red real resultante obtenida, los ejes de simetría serán ternarios y no senarios. Así vemos que la complejidad de la red real conduce a una disminución de su simetría en comparación con la de la red de Bravais.

En las redes cristalinas reales hay que considerar tambien la posibilidad de que surjan elementos de simetría especiales, consistentes en combinaciones de rotaciones o reflexiones con trasfaciones paralelas.



Estos nuevos elementos son los ejes helicoidales o de tornitto y los planos de destizamiento y reflexión. La red poseerá un eje helicoidal de orden  $n_i$  si coincide consigo misma al girar alrededor del eje un ángulo de  $2\pi/n$ , desplazandose al mismo tiempo a lo largo de este eie una distancia determinada. Para ilustrar esta simetría, en la fig. 18 se ha representado una cadena lineal de atomos (que suponemos infinita a ambos lados) que posee un eje helicoidal terpario. Esta estructura es periódica de período a: colneide consigo misma al realizar un giro de 120° alrededor del eje uesplazándose al mismo tiempo a lo largo del eje a la distancia a/3. Si la red coincide consigo misma al reflejarla sobre cierto plano desplazándola al mismo tiempo a una distancia deferminada segun este mismo plano, se dice que la red posee un plano de deslizamiento y reflexión

Así tenemos que el cristal real posee determinada simetría de traslación, caracterizada por el tipo de red de Bravais, y puede poseer, además, ejes de simetría simples y helicoidales, ejes de inversión y pitanos de simetría simples y de deslizamiento y reflexión. Todos estos elementos pueden unirse entre sí en dis-

Untas combinaciones

El conjunto de todos los elementos de simetria de la red cristalina real se denomina grupo espacial. El grupo espacial determina de la manera más completa la simetria de la disposición de los átomos en el cristal, es decir, la simetria de su estructura interna Resulta que existen en total 230 grupos espaciales distintos, que los determinó E. S. Fiódorov. Se ha establecido distribuir estos grupos por los sistemas cristalinos segun la red de Bravais con que se realizan. Naturalmente no vamos a describir aquí todos los grupos espaciales: solamente indicaremos cómo se distribuyen por los diferentes sistemas.

Triclinico							2	Tetragonal					68
Monoclinico				,	,		13	Hexagonal			r		45
Rómbico	÷	,	÷				59	Regular	4			-,0	36
Testonal							7						

En el § 41 se ha descrito el fenómeno de enantiomorfismo de las moléculas. Este fenómeno ocurre también en los cristales. Efectivamente, existen cristales cuyas redes son reflexiones especulares unas de otras y, al mismo tiempo, no pueden hacerse coincidir unas con otras mediante desplazamiento alguno en el espacio Como en las moléculas, el enantiomorfismo de los cristales puede ser posible sólo en los casos en que la red cristalina no posea ningún elemento de simetría que contenga rellexión en cualquier plano. Un ejempio de esta clase de estructuras son los cristales del cuarzo corriente, que pertenecen al sistema trigonal (es la modificación del cuarzo que existe a temperaturas habituales).

### § 45. Clases cristalinas

Hay muchos fenómenos físicos en los que la estructura atómica de la materia no se revela directamente. Al estudiar estos fenómenos, la sustancia se puede considerar como un mecho continuo, abstrayéndonos de su estructura interna. Estos fenómenos son, por ejemplo, la dilatación térmica de los cuerpos, las deformaciones de los cuerpos bajo la acción de fuerzas exteriores, etc. Las propiedades de la sustancia como medio continuo se denominan propiedades mucroscópicos.

Las propiedades macroscópicas del cristal son diferentes en distintas direcciones. Por ejemplo, la propiedad de paser la luz a través del cristal depende de la direccion del rayo, la dilatación térmica del cristal, nablando en general, es distinta en diferentes direcciones. La deformación del cristal depende de la orientación de las fuerzas externas, etc. El origen de esta dependencia de las propiedades respecto de la dirección es debido, evidentemente, a la estructura del cristal. Por ejemplo, está claro que la extensión de un cristal cúbico segun la dirección paralela a las aristas de las celdillas de la red se efectuará de diferente manera que la extensión según la diagonal de estas celdillas.

La dependencia de las propiedades físicas del cuerpo respecto de la dirección se denomina anisotropia. Se puede decir que el cristal representa un medio anisotropo. En este sentido, los cristales se diferencian de los medios isótropos (líquidos y gases), cuyas propiedades son las mismas en todas las direcciones. Aunque las propiedades del cristal son distintas en diferentes direcciones, hay que señalar que en determinadas direcciones pueden resultar iguales; estas direcciones serán equivalentes. Así, por ejemplo, si un cristal posee centro de simetría, a cada una de las direcciones le corresponderá otra dirección opuesta equivalente. Si el cristal posee plano de simetría, a cada dirección le corresponderá otra equivalente que



se obtenga de la primera mediante una reflexión especular en el plano de simetria (f.g. 19), etc.

Está claro que «la simetría de las direcciones» del cristal, y con ello, la simetría de sus propiedades macroscopicas, la determinan los ejes y planos de simetría En este caso, la simetría de traslación es insignificante, ya que el desplazamiento parafelo de la red no altera las direcciones de la misma; por eso, para las propiedades macroscopicas del cristal no es esencial qué red de Bravais posee éste precisamente (de entre las posibles del sistema dado). Desde este punto de vista es indiferente qué eje de simetría posee el cristal; simple o helico dal, del orden dado se sobreentiende. De la misma manera no importa si el plano de simetría es simple o es de deslizamiento y reflexion.

Hay un número limitado, 32 precisamente, de posibles combinaciones de planos y ejes de simetría que pueden determinar la simetría de las direcciones del cristal Estas combinaciones, tipos de simetría macroscopica del cristal como medio anisótropo, se denominan clases

cristalinas

De lo dicho se ve claramente la relación entre grupo espacial y clase del cristal. Esta última se obtiene del grupo espacial, si se ignoran en el grupo todas las traslaciones y no se distinguen los ejes simples y helicolidales, ni los planos simples y de deslizamiento Las clases cristalinas, lo mismo que los grupos espaciales, se distribuyen por los distintos sistemas según la red de Bravais con que puedan realmente aparecer en los cristales. En este caso resulta que al sistema trictínico pertenecen 2 clases; al monociónico, 3, al rómbico, 3, al tetragonal, 7, al regular, 5, al trigonal, 5, y al hexagonal, 7 (no obstante, hay que observar que todas las clases del sistema trigonal pueden realizarse tanto en la red trigonal como en la hexagonal de Bravais).

Entre las clases correspondientes al sistema dado de simetría, hay una clase que posee la simetría completa del sistema; las demás clases poseen una simetría inferior, es decur, tienen menos elementos de simetría

que el sistema correspondiente.

Como ejemplo derelación entre las propiedades macroscópicas del cristal con la simetría, veamos la dilata-

ción térmica del mismo.

Un cuerpo isótropo, líquido o gas, al calentario se dilata por igual en todas las direcciones, por eso lo caracteriza un sólo coeficiente de dilatación térmica. Es fácil ver que lo mismo ocurre en los cristales cúbicos Efectivamente, el cristal del sistema regular, al dilatarse debe seguir siendo cristal del mismo sistema, es decir, su red permanecerá semejante a sí misma, por consiguiente, este cristal debe dilatarse por igual en todas las direcciones, es decir, como un cuerpo isótropo. Mientras tanto, el cristal tetragonal, permaneciendo tetragonal al dilatarse, la relación entre la altura c y la anchura a de la celdilla no es obligatorio que permanezca invariable. Por eso, el cristal se dilata de manera diferente según la altura que según las direcciones perpendiculares a esta altura de la celdilla. En otras palabras, la dilatación térmica del cristal tetragonal (y lo mismo ocurre con todos los cristales uniaxiles) la determinan dos coeficientes Y la dilatación térmica de los cristales blaxiles la caracter zan tres coeficientes, que determinan la dilatación según tres ejes.

Al pasar a la descripción de la estructura de algunos

# § 46. Redes de los elementos químicos

cristales reales, recordemos que, aunque para abreviar hemos habiado de la disposición de los átomos en los nudos de la red, sería más exacto hablar de la disposicion de los núcleos atómicos. Los átomos de la red cristalina no se pueden considerar puntos, ni mucho menos, va que llenan en grado considerable el volumen de la red, de modo que parece que los átomos vecinos entran en contacto unos con otros. En este caso hay que tener en cuenta que, lo mismo que en las moléculas, las regiones externas de sus capas electrónicas se deforman considerablemente y «se colectivizan», a diferencia de las capas de los átomos aistados. Por eso, la manera más exacta y completa de describir la estructura del cristal consiste en determinar la distribución de la «densidad electrónica» según todo el volumen de la red. Empecemos por la estructura cristalma de los elementos químicos. Se conocen unas 40 especies diferentes de redes formadas por los elementos, entre ellas las hay muy compleias. Así, una de las modificaciones del manganeso cristaliza según la red cúbica de malla centrada de Bravais y contiene 58 átomos por celdilla cúbuca (29 átomos por celdilla elemental). Una de las modificaciones del azulre posee una red rombica de caras centradas de Bravais con 128 átomos por celdilla (32 átomos por celdilla ejemental). No

obstante, la mayoria absoluta de los elementos cristaliza en redes relativamente simples.

Unos veinte elementos forman cristales cúbicos en los que todos los átomos constituyen una red de Bravais de caras centradas, entre ellos, muchos metales (Ag, Au, Cu, Al y otros), y los cristales de los gases nobles. En los cristales de unos quince elementos (metales), los átomos forman una red de Bravais cúbuca de malla centrada, entre ellos, los cristales de Ios metales alcalinos (Li, Na, K). Al mismo tiempo tenemos que magún elemento forma la red cúbica simple.

Para aclarar las causas de esta preferencia por las estructuras de mallas y caras centradas, analicemos el problema del empaquetamiento de esferas iguales. que, aunque este problema, por su sentido físico, no le atañe directamente, se le asemeia en su planteamiento.

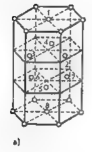
Veamos primeramente el empaquetamiento en forma de una red cúbica simple. En esta red se tocan entre sí las esferas que se haman en los vértices vecinos de las celdiffas cubicas. Por eso, la arista a del cubo es igual al diámetro d de las esferas. Como a cada celdilla cúbica de esta red le corresponde sólo una esfera, podemos decir que a cada esfera le corresponderá un volumen de a' =d' Mientras que el volumen de la propia esfera es igual a  $\frac{4\pi}{3}\frac{d^3}{8}=0,52 d^3$ , es decir,

solamente es el 52°, volumen de la celdilla En el sentido de densidad de empaquetamiento resulta más ventajosa la red cúbica de malla centrada. En este caso, los vecinos más proximos que deben tocarse entre sí, son los átomos de los vértices y del centro de la celdilla. Como la diagonal espacial del cubo esigual a  $a\sqrt{3}$ , debe cumplirse la igualdad  $d=a\sqrt{3}$  2, de donde el volumen de la celdilla cúbica será aº au 843/31/3. Pero a cada celdilla cúbica de malla centrada le corresponden dos esferas, mientras que el volumen de la celdilla elemental que contiene una esfera, es de 4d3/3V 3. Es fácil calcular que la esfera Hena el 689 . de este volumen

Por fin resulta que el empaquetamiento más ventajoso es el de la red cúbica de caras centradas (por esta causa se denomina empaquetamiento denso cúbico o red cúbica compacta). En este caso, la esfera cuyo centro se halla en el centro de la cara, debe tener contacto con las esferas cuyos centros se hallan en los vértices del cubo. Por eso, la longitud de la arista del cubo es  $a = d\sqrt[3]{2}$ . El volumen de la celdulla elemental es 4 veces menor que el del cubo e igual a  $\frac{a^2}{4} = \frac{d^3}{\sqrt{2}}$ ; la esfera

ocupa ya en este caso el 73º/s este volumen.

Si se mira esta red en dirección de la diagonal del cubo, resulta que puede describirse diciendo que consta de capas consecutivas, en cada una de las cuales los nudos (centros de las esferas) forman una red de triángulos regulares (fig. 20, a). En cada capa siguiente, los





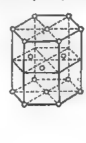


Fig 20

Fig 21

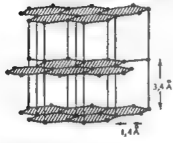
nudos se ubican sobre los centros de los triángulos de la capa anterior, teniendo en cuenta que hay tres especies de capas que se alternan consecutivamente ten la fig 20, a y b con cifras se indica la correspondencia entre los nudos de estas capas y los de la celdilla cúbica).

Pero un empaquetamiento tan denso se podrá hacer, evidentemente, afternando sólo dos especies de capas (fig 21). En este caso se obtiene una red hexagonal con dos átomos en la celdifla elemental. Esta red se denomina empaquetamiento denso hexagonal o red hexagonal compacta. En el modelo con esferas, la relación de la altura de la celdifla prismática c de esta red (distancia entre las capas iguales más próximas) y la longitud a de la arista de la base debe ser igual a c/a=1,63, como se puede calcular fácilmente.

Este tipo de red hexagonal compacta la poseen unos quince elementos (metales) Mg, Cd, Zn, Ni y otros En la mayoria de los casos, la relación de los ejes de estos cristales está muy próxima al valor ideal de 1,63, pero hay excepciones: la relación c/a del Cd y del

Zn es aproximadamente de 1,9, es decir, la red está más alargada segun la altura del prisma, que en el caso del empaquetamiento denso de las esferas. Esta circunstancia conduce a que estos cristales posean una anisotropia mas marcada

Las tres clases de redes descritas son las más difundidas entre los elementos. Además hay redes específicas, en las cuales cristalizan muy pocos elementos. Veamos, a grandes rasgos, algunas de ellas.



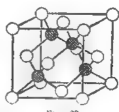


Fig. 22.

Fig 23

La modificación más extendida del carbono, el grafito, posee una red hexagonal, en la que, excepto el grafito, no cristaliza ningún otro elemento. Esta red tiene carácter laminar: consta de capas planas paralelas en las que los átomos se ubican en los vértices de hexágonos regulares (fig. 22). La distancia entre las capas vecinas es 2,3 veces mayor que la distancia entre los átomos dentro de la capa. Con ello se explica la facilidad de exfoliación del grafito.

Otra modificación del carbono, el diamante, posee una red cúbica, que se puede representar como formada por dos redes de Bravais de caras centradas desplazadas entre si a una distancia igual a la cuarta parte de la diagonal del cubo. De resultas de ello, cada átomo de carbono se halla cercado por cuatro átomos vecinos, que se hallan a la misma distancia del primero, ubicados en los vértices de los tetraedros. Esta red se representa en la lig. 23 (tanto los circulos obscuros como los blancos representan átomos de carbono, pero que forman diferentes redes de Bravais). Los homólogos del carbono, el silicio y el germanio, también poseen la red del tipo del diamante. Un carácter interesante tiene la red del bismuto. Esta

red pertenece al sistema trigonal, pero es notable por

aproximarse mucho a la del regular. La red del hismuto se puede considerar como una red cúbica simple ligeramente deformada: un cubo un tanto aplastado segun la diagonal (de manera que se convierte en romboedro) y, además, con unos pequeños desplazamientos complementarios de los átomos. Todas las redes descritas de los elementos tienen el denominado carácter atónico, en ellas no se pueden distinguar los moléculas nos espueden.

denominado carácter atómico, en ellas no se pueden distinguar las moléculas por separado. Sin embargo, atgunos elementos cristalizan en redes moleculares. Así, por ejemplo, el hidrógeno, el nitrógeno, el oxigeno y los hatógenos (F, Cl, Br, I) forman redes que parecen construidas de moléculas diatómicas pares de átomos que entre sí se haltan mucho más cerca que de los demás pares.

de los dollas paren

# § 47. Redes de los compuestos químicos

Las redes cristalinas de los compuestos químicos revelan casi la misma diversidad que los propios compuestos químicos. Aquí describiremos solamente algunos de los ejemplos más simples.

Una de las estructuras más difundidas es la red del tipo del cloruro sodico ClNa (sal común). Es una red cúbica en la que la mitad de los nudos está ocupada por átomos de Na, y la otra mitad, por átomos de Cl

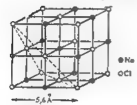


Fig. 24

rfig. 24). Cada átomo de Na está simétricamente rodeado de seis atomos Cl., y viceversa. La red de Bravais del ClNa es una red cúbica de caras centradas. En cada celdilla elemental hay dos átomos: uno de Na y otro de Cl.

La disposición de los átomos en la red cristalina se ha establecido describirla meniante coordenades, eligiendo el sistema de coordenadas como se ha indicado en el § 43. En este caso es suficiente indicar solamente la posición de un mínimo numero de átomos de los cuales se puede determinar la posición de los

demás añadiéndole uno u otro período de identidad de la red. Así, por ejemplo, la estructura del CINa se describe mediante las siguiêntes coordenadas de dos átomos con respecto a los ejes de la celdilla cúbica Na (0, 0, 0), CI (1/2, 1/2, 1/2). Las coordenadas de los demás átomos se obtienen de éstas sumandoles (o restándoles) cierto número de períodos de identidad que, como tales, se pueden elegir, por ejemplo, las distancias desde el origen de coordenadas hasta los centros de tres caras del cubo (los puntos de coordenadas (0, 1/2, 1/2) (1/2, 0, 1/2), (1/2, 1/2, 0)).

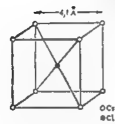


Fig 25.

También está muy difundida la red del tipo del cloruro de cesio, ClCs (fig. 25). Posee una red cúbica simple de Bravais. En los vértices de las celdilias cúbicas se hallan los átomos de una especie y, en

los centros, los de otra especié.

Recordemos también la red del tipo de la blenda de cinc, ZnS. Se obtiene de la red del diamante descrita en el § 46, llenando los nudos de las dos redes de Bravais de caras centradas, introducidas una en otra, (circulitos oscuros y blancos de la lig 23) con distintos átomos: de Zn y de S. Cada átomo de Zn según los vértices del tetraedro, está rodeado de cuatro átomos de S, y viceversa La posición de los átomos en la celdilla cúbica se determina mediante las siguientes coordenadas: Zn (0, 0, 0), S (1/4, 1/4, 1/4). Una particularidad característica de las redes agriba descritas es la imposibilidad de distinguir en ellas grupos independientes de átomos, que son las moléculas de la composición. Todo el cristal parece ser una molécula gigante.

La distribución de los electrones en estas redes es de tal manera, que afrededor de unos átomos hay, como término medio, más electrones que debería haber en el átomo neutro, y alrededor de otros átomos, menos. Estas redes se pueden describir de manera bastante adecuada como constituidas de iones; por eso se denominan iónicas. Así tenemos que la red del ClNa consta de iones positivos Na+ y negativos Cl-. Hay también redes de compuestos químicos en las que pueden distinguirse moléculas aisladas como grupos de átomos muy próximos (a esta clase, en particular, corresponden muchos cristales orgánicos). Pero la división de los cristales en atómicos y moleculares tiene, en alto grado, un carácter condicional, y entre ellos puede haber diferentes casos intermedios. En este sentido, como ejemplo característico se puede aducir la red de laCd, que tiene una estructura como si fuera laminar. Cada capa de átomos Cd está interpuesta entre dos capas contiguas de átomos de I; mientras que estas capas «triples» están alejadas entre si a gran distancia. Aunque esta última circunstancia recuerda la composición molecular de esta sustancia, es imposible distinguir moléculas aisladas en el interior de cada capa.

## § 48. Planos reticulares

Al estudiar los cristales, frecuentemente hay necesidad de examinar distintos planos que los cortan. Puede ser un plano que represente una faceta (cara) natural del cristal, pueden ser planos de determinadas propiedades físicas, por ejemplo, cuando se escinde un cristal con un cuchillo, generalmente la escisión tiene lugar según determinados planos del cristal, que se distinguen por sus propiedades. Por último, el estudio de los distintos planos de la red se efectúa por los métodos del análisis estructural mediante rayos X.

Está claro que pueden poseer sentido físico solamente los planos que pasan por los átomos del cristal (es decir, por los nudos de la red). Estos planos precisamente son los que vamos a estudiar, se denominan

planos reticulares o redes planas

En el § 43 ya se ha indicado que al estudiar los cristales se utiliza un sistema de coordenadas (oblicuas, en el caso general), cuyo ejes estan relacionados de manera determinada con las aristas de la celdilla de la red de Bravais, midiéndose las coordenadas en las unidades de longitud a, b y c, que son las longitudes de estas aristas (distintas entre sí, en el caso general).

Designemos las coordenadas por las letras v, y y 2 Las coordenadas de los nudos de la red de Bravais se representarán por números enteros (o numeros enteros y mitades, pero esta circunstancia no altera nada los razonamientos ulteriores). La ecuación general del plano es

lx + my + nz = k

(tanto en las coordenadas rectangulares como en las oblicuas) Si  $l, m, n \ y \ k$  son números enteros, esta igualdad considerada como una ecuación con tres magnitudes x, y, z desconocidas, tiene infinidad de soluciones de números enteros. En otras patabras, en el plano hay infinidad de nudos de la red, es decir, tenemos un plano reticular.

Es fácil actarar el sentido de los números l, m y n Haciendo yz z=0 en la ecuación, obtenemos x=k/l, que es la coordenada del punto en que el plano corta al eje x. De manera analoga hallamos que los segmentos que corta el plano en los ejes y y z son respectivamente iguales a k/m y k/n. Por consiguiente, las longitudes de los segmentos que corta el plano en los tres ejes se relacionarán entre sí de la siguiente manera.

$$\frac{1}{2}:\frac{1}{m}:\frac{1}{n}$$

es decir, son inversamente proporcionales a los números l, m, n Recordemos que se trata de longitudes medidas en unidades a, b, y, c; en las unidades corrientes, estas longitudes se relacionarán entre sí de la siguiente manera:

$$\frac{a}{t}:\frac{b}{m}:\frac{c}{n}$$

Así vemos que los números l, m y n determinan la dirección del plano, su orientación con respecto a los ejes de la red, mientras que el número k no depende de la dirección del plano, sino de la distancia del mismo hasta el origen de coordenadas. Atribuyéndole al número k diferentes valores enteros, obtenemos (para los valores dados de l, m y n) una familia de planos reticulares paralelos. A nosotros nos interesa la dirección del plano reticular y no su posición en la red. En este sentido, el plano viene determinado completamente por los tres números dividiendolos por el máximo común divisor, ya que con

ello no cambiará, evidentemente, la dirección del plano. Estos numeros l, m y n, determinados de esta manera, se denominan *induces* del plano reticular o *indices de Miller* y se escriben entre paréntesis curvilineos, (tmn).

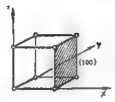
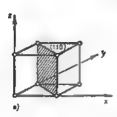


Fig 26.

Como ejemplo, veamos algunos planos de la red cúbi-

El plano perpendicular al eje v (fig. 26) corta en los ejes los segmentos de longitud I,  $\infty$ ,  $\infty$ . Los valores inversos de estas magnitudes son I, 0, 0, de modo que los indices del plano serán (100). De manera análogo, los indices de los planos perpendiculares a los ejes y y z serán (010) y (001) respectivamente. El conjun-



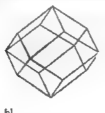


Fig 27.

to de planos de esta clase limita un cuerpo de forma cubica, por eso frecuentemente se denominan caras del cubo

El plano diagonal paralelo al eje z corta segmentos iguales en los ejes v, e y (fig. 27, a) por eso tiene los indices (110). Estos planos diagonales se denominan caras del rombododecaedro, según el nombre del dodecaedro limitado por planos de este gênero (fig. 27, b). El plano diagonal del cubo (fig. 28, a) corta segmentos iguales en los tres ejes de coordenadas, por lo tanto tiene los indices (111) Esta clase de planos se denominan caras del octaedro, según el poliedro regular de ocho caras triangulares que forman (el oc-

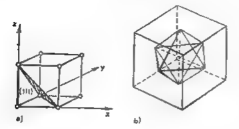


Fig 28

taedro de la fig. 28, b se obtiene uniendo entre si los centros de las seis caras del cubo).

#### § 49. Caras naturales del cristat

Los planos que limitan el cristal natural, pasan siempre por los átomos de su red por eso son planos reticulares. La dirección de las distintas caras del cristal y los ángulos que forman entre si, estan relacionados con la estructura de la red, por eso son propiedades características de la sustancia dada.

Veamos dos caras cualesquiera de un cristal que tengan los indices (lmn) y (l'm'n') Designemos por A, B, C y A', B', C' las iongitudes de los segmentos cortados por estas caras (planos) en los ejes de coordenadas. Según lo dicho en el § 48, las razones de estas longitudes (medidas en unidades corrientes de longitud) son

$$A\!:\!B\!:\!C\!=\!\tfrac{a}{l}\ \tfrac{b}{m}\!:\!\tfrac{c}{n}\ ,\quad A'\!:\!B'\!:\!C'\!=\!\tfrac{a}{l'}\!:\!\tfrac{b}{m'}\!:\!\tfrac{c}{n}\ .$$

Dividiendo la primera relación por la segunda obtenemos:

$$\frac{A}{A'}$$
:  $\frac{B}{B'}$ :  $\frac{C}{C'} = \frac{I'}{I}$ :  $\frac{m'}{m}$ .  $\frac{n'}{n}$ .

Multiplicando los números *l*, *m* y *n* por su mínimo común múltiplo, la parte de la derecha de esta relación se reducirá a una relación de tres números enteros. Así vemos que la relación entre los segmentos cortados en los ejes por cualquier cara del cristal, expresados en segmentos cortados por otra cara y considerados segmentos unidad, son siempre relaciones de tres números enteros. Esta regla se denomina *ley de la racionalidad* (de los índices).

Las superficies de las caras de los cristales iónicos deben contener necesariamente iones de distintos signos. Los planos reticulares que contienen iones de un mismo signo, no pueden ser caras del cristal. Esto nos permite aclarar, en una serie de casos, las particularidades de la cristalización de diferentes sustan-

Veamos, por ejempio, el cristal CINa, cuya red se representa en la fig. 24. En el dibujo se ve la disposición de los iones Na+ y Cl- en los planos (100) y (111) de esta red Vemos que el plano (111) (plano diagonal delimitado con líneas de trazos en la lig 24) pasa por los iones de una especio; por eso este plano no puede ser cara del cristal y, por consiguiente, la sal gema no puede cristalizar en forma de octaedros. Al mismo tiempo vemos que en el plano (001) (cara del cubo de la fig 24) están esparcidos regular y atternativamente en ambas direcciones iones de diferente signo, por eso el CiNa puede cristalizar en cubos Por el contrario, en la red del CICs (f.g. 25), los planos (100) contleuen iones de un mismo signo; por lo tanto, esta sustancia no puede cristalizar en cubos. El caracter de las caras exteriores del cristal, lo mismo que cualquier propiedad macroscópica, está relactonado con la clase cristalina del cristal. Por eso, e, estudio de la forma de los cristales naturales, en principio, da la posibilidad de establecer la clase de simetria del mismo. En la práctica puede haber dificultad en ello debido a las formas irregulares causadas por unas u otras condiciones cassales de crecimiento del cristal. En este caso, la formación artificial de nuevas superficies del cristal atacándolo qu'imscamente, es décir, sometiendo la cara del cristal a la acción de un reactivo, puede dar información complementaria.

#### CALOR

#### § 50. Temperatura

En todos los cuerpos existentes en la naturaleza se produce un movimiento constante de las partículas que los componen. Este movimiento es universaci se mueven las moléculas, se mueven los átomos en el interior de las moleculas. Su rasgo característico es el desorden en mayor o menor grado del movimiento Este movimiento se denomina movimiento térmico En él se encierra la naturaleza del calor y de los lenómenos térmicos.

Aunque al hablar del movimiento térmico, generalmente, se tiene en cuenta el que se produce a escalas atomicas (o, como se dice en este caso, a escalas microscópicas), hay que señalar que este movimiento lo pueden tener particulas mucho mayores, macroscópicas. El llamado movimiento browniano, movimiento caotico de las particulas suspendidas en el liquido, y que se puede observar en el microscopio, es un ejemplo conocido de esta clase de movimiento

Si se ponen en contacto dos cuerpos, los átomos chocarán entre si y se transmitirán energia mutuamente Asi, al ponerse en contacto dos cuerpos, la energia pasa de uno al otro, en este caso, el cuerpo que pierde energia se dice que esta más caliente, y el que la adquiere, menos cariente. Este paso de energía continúa hasta que no se establezca determinado estado

denominado de equilibrio térmico.

Para caracterizar el grado de calentamiento de los cuerpos se utiliza el concepto de temperatura. La determinación cuantitativa de esta magnitud se podría dar. en principio, utilizando cualquiera propiedad del cuerpo que dependa del grado de calentamiento del mismo. Por ejemplo, se podría determinar la escala de temperaturas sumplemente mediante el volumen de la columna de mercurio que se halle en equilibrio térmico con el cuerpo considerado. Sin embargo está claro que esta escala de temperaturas, siendo arbitraria completamente, no puede tener ningún sentido físico más o menos profundo. La temperatura determinada de esta manera seria extremadamente incómoda para describir otros fenómenos térmicos. Por

consiguiente, ante todo hay que establecer una escata de temperaturas que tenga sentido físico y que no dependa del carácter casual de una u otra sustancia, digamos, del mercurio y del vidrio de que se ha hecho el recipiente que contiene el mercurio. En Física, como escala de temperaturas se utiliza la llamada escala termodinámica, absoluta o de Kelvin, estrechamente relacionada con las propiedades térmicas más generales de los cuerpos. Su definición exacta no se puede dar aquí, porque exige un análisis teórico de los fenómenos fermicos que se sale del miarco de este libro. En lugar de ello, caracterizaremos esta escala por ciertas propiedades «secundarias».

Está claro que la definición lísica de la temperatura se debe basar en una magnitud física caracterizadora del estado del cuerpo, que automáticamente sea igual en dos cuerpos cualesquiera que se hallen en equilibrio térmico entre si Resulta que esta propiedad excepcional la posee la energía cinética media del movimiento de trastación de las partículas (moléculas o átomos) del cuerpo. Si estos vatores medios de energía para las partículas de dos cuerpos son iguales, no se producirá ningún traspaso, en total, de energía de un cuerpo a otro, aunque al ponerse en contacto estos cuerpos ciertas partículas intercambiarán energía de uno u otro lado

Por esta causa, la energia cinética media del movimiento de traslación de las particulas en el interior del cuerpo se puede elegir como medida de la temperatura. Se ha establecido determinar la temperatura T como las 2,3 partes de esta energia.

$$T = \frac{2}{3} \frac{\overline{n\alpha^2}}{2} = \frac{1}{3} \overline{mv^4}$$

Aqui, m es la masa de la partícula, v, la velocidad y la raya sobre la expresión indica que se debe tomar el valor medio (el valor medio se puede entender como el valor medio de la energía de diferentes partículas del cuerpo en un mismo momento temporal, o como el valor medio de la energía de una misma partícula en distintos momentos temporales; estas dos definiciones son completamente equivalentes)

Según la definición dada, la temperatura tiene dimensiones de energía, por eso se puede medir en las mismas unidades que la energía, por ejemplo, en ergios. No obstante, como unidad de temperatura, el ergio resulta excesivamente incomodo, ante todo, porque la energía del movimiento térmico de las partículas es misgnificante en comparación con el ergio. Ademas, se sobreentiende que la medición directa de la temperatura como energía de las partículas prácticamente sería muy dificil.

Por estas causas, en Fisica se utiliza una unidad convencional y cómoda para medir la temperatura, el grado. El grado se define como la centésima parte de la diferencia entre las temperaturas de ebullición y de congelación del agua pura a la presión atmosférica.

El coeficiente que determina qué parte del ergio contiene un grado se denomina constante de Boltzmann y generalmente se designa con la ietra k. Esta constante es

$$k = 1.38 \cdot 10^{-16} \frac{\text{erg}^{1} \text{ox}}{\text{grado}}$$

Vemos que, efectivamente, el grado es muy pequeño en comparación con el ergio. Para caracterizar la magnitud del grado indiquemos, además, a que es igual la energía cinética total por grado de las partículas de una molécula gramo de sustancia. Esta energía se obtiene multiplicando por k el número de  $\Lambda$ vogadro,  $N_s$ :

$$kN_0 = 1.38 \cdot 10^{-14} \cdot 6.02 \cdot 10^{23} \cdot \text{ergios} = 8.31 \text{ J}.$$

Indiquemos tambien a qué es igual el coeficiente que relaciona el grado con el electrón-voltio, unidad de energía que se usa generalmente en la Fisica de los fenómenos atómicos:

1 eV = 
$$1.60 \cdot 10^{-18}$$
 ergios =  $\frac{1.60 \cdot 10^{-18}}{1.38 \cdot 10^{-18}}$  grados = 11 600 grados.

El adelante designaremos con la letra T la temperatura en grados, mientras que la medida en ergios será igual a kT, así que la expresión arriba indicada hay que escribirla de la siguiente manera

$$kT = \frac{1}{3} \overline{mv^a}$$
.

Como la energía cinética es una magnitud positiva, también lo será la temperatura T. No obstante subrayamos que esta cualidad de la temperatura no debe considerarse como una ley de la naturaleza: es simplemente una consecuencia de la propia definición de la temperatura.

Como ya se ha indicado, la escala de temperaturas determinada de esta manera se denomina absoluta. El cero de temperatura de esta escala es la temperatura a que cesa el movimiento térmico. La escala de la temperatura absoluta que se cuenta a partir de este llamado cero absoluto, se denomina también escala de Kelvin, y los grados de esta escala se designan con el símbolo °K.

Además de la escala de Kelvin, en la práctica se usa ampliamente otra escala, en la que la temperatura se cuenta a partir del punto de fusión del hielo, que se ha convenido considerar de temperatura igual a cero Esta escala se denomina escala de Celsius (centigrada), y los grados de esta escala se designan con el símbolo °C.

Para pasar de la temperatura de una escala a la de la otra hay que saber a qué es igual la temperatura absoluta de fusion del hielo. Según las modernas mediciones, esta temperatura es igual a 273,15 °K. En otras palabras, según la escala de Celsius, el cero absoluto está en la temperatura de —273,15 °C.

En adeiante designaremos con la letra T la temperatura absoluta, y la de la escala de Celsius, si se necesita, con la letra t. Esta claro que  $T=t+273,15^\circ$  Frecuentemente se dice que uno u otro experimento se la realizado a la temperatura de la habitación, sobrentendiendo la temperatura de 20 °C (es decir, de  $\approx 293$  °K). Es útil señalar que esta temperatura, medida en electrón-voltios, corresponde aproximadamente = 1/40 eV.

Para caracterizar la velocidad del movimiento térmico de las partículas se puede utilizar la raíz cuadrada de la magnitud v<sup>2</sup>, que entra en la expresión que determina la temperatura. Generalmente, esta magnitud se denomina velocidad eficaz (valor cuadrático medio) y se designa con el símbolo v<sub>7</sub>

$$v_T = 1 \frac{\sqrt{\frac{3kT}{v^2}}}{v^2} = \sqrt{\frac{3kT}{m}}$$
.

Esta lórmula, según la masa que se le considere, determina la velocidad eficaz del átomo, de la molécula o de la partícula del movimiento browniano. Al aplicarla a las moléculas, es conveniente dar a la fórmula otro aspecto multiplicando y dividiendo la expresión del interior del radical por el número de Avogadro, observando que el producto m/n es el

peso molecular ji de la sustancia:

$$v_{\tau} = \sqrt{\frac{3N_{u}kT}{\mu}} = 15.8 \cdot 10^{u} \sqrt{\frac{T}{\mu}} \frac{cm}{s}.$$

Así, la velocidad elicaz de la molécula del hidrógeno (H<sub>2</sub>, µ=2) a la temperatura de la habitación es igual a

1.9.105 
$$\frac{\text{cm}}{3}$$
, es decir, es de unos 2  $\frac{\text{km}}{3}$ .

Vemos que la velocidad eficaz es proporcional a la raíz cuadrada de la temperatura e inversamente proporcional a la raíz cuadrada de la masa de la partícula Esta última circunstancia es la causa de que el movimiento térmico, muy intenso en las moleculas del cuerpo y que aún se nota en las pequeñas partículas microscópicas que realizan el movimiento browniano, no se note en absoluto en

los cuerpos macizos. Volvamos de nuevo a la definición de temperatura dada más arriba. Hay que subrayar que esta definición se basa en la mecánica clásica. La relación cuanfilativa expresada entre la temperatura y la energia del movimiento térmico de las particulas es justa dentro de los tímites en que la mecánica clásica puede describir este movimiento. Resulta que, a medida que baja la temperatura, disminuye la energia de las partículas, y las condiciones de aplicación de la mecanica clásica, en un momento dado, se infringen y la mecánica clásica debe sustituirse por la cuántica Cuanto menor sea la masa de las partículas y cuanto mayor sea el grado de restricción del movimiento de la particula por las fuerzas que las solicitan, tanto antes se producirá esta sustitución. Así, por ejemplo, las moléculas del gas efectúan el movimiento de traslación prácticamente como partículas libres; consiguiente, este movimiento siempre se puede exa minar en la mecánica clásica. El movimiento de los átomos en el interior de las moléculas tiene caracter de pequeñas oscilaciones en «el pozo de potencial» alrededor de determinadas posiciones de equilibrio. en este caso, la mecánica clásica deja muy pronto de poder aplicarse al estudio de este movimiento (volveremos a tratar esta cuestión en los §§ 57 y 58) Arriba hemos indicado que a la temperatura del cero absoluto cesa el movimiento térmico. Esta aseveración no quiere decir, ni mucho menos, que cesa en general todo movimiento de las particulas en el interior del cuerpo. Según la mecánica cuántica, el movimien

to de las partículas nunca cesa por completo. Incluso en el cero absoluto debe conservarse cierto movimiento oscilatorio de los alomos en el interior de la molécula, o de oscilaciones de los átomos alrededor de los nudos de la red cristalina del cuerpo sólido. Este movimiento, que se denomina oscilación o vibración del punto cero, es un fenómeno cuántico. La energia de este movimiento es una magnitud característica para «cuantizar» uno u otro objeto de estudio. La comparación de la energía del movimiento térmico de las partículas con la energía de su movimiento «cero» puede servir de criterio de aplicabilidad de la mecánica clasica; esta última se puede utilizar para describir el movimiento térmico de las particulas, si la energia de éstas es relativamente grande en comparación con la «energía cero» El ejemplo más notable de emovimiento del punto cero» que se conserva por completo, incluso en el cero absoluto, es el de las partículas más ligeras, electrones, en los átomos. El movimiento de los electrones en el interior de los átomos siempre tiene carácter puramente cuántico. Debido a la energia relativamente grande que posce, la temperatura del cuerpo solo influye en un grado muy insignificante Unicamente a muy elevadas temperaturas, de muchos millares de grados, el movimiento térmico de los átomos se refleia sensiblemente en las capas electrónicas.

## § 31. Presión

Debido al moyumiento térmico de las partículas, el gas (o el liquido) presiona sobre las paredes del recipiente que lo contiene. Las moléculas del gas, al chocar con las paredes del recipiente, le transm ten cierta impulsión, y la variación de la impulsión del cuerpo (por segundo) determina la fuerza que actúa sobre el mismo.

Si referimos la fuerza con que el gas (o el liquido) actúa sobre la pared, a la unidad de superfície de ésta, obtendremos la magnitud de la presión ejercida sobre la pared del recipiente.

Designaremos la presión con la letra p. La dimensión de la presión es la de la fuerza dividida por la de la superficie. Se puede expresar de distintas maneras:

$$[p] = \frac{\text{dinas}}{cm^2} = \frac{\text{ergios}}{cm^2} = \frac{g}{cm \cdot s^2}$$

Prestemos atención a que la dimensión de la presión

coincide con la de la energia por unidad de volumen En el sistema CGS, la unidad de medición de la presión es la dina, que es la fuerza con que l dina actúa sobre la superficie de l' cm² <sup>10</sup>. Sin embargo, esta unidad es muy pequeña. La unidad 10° veces mayor se denomina bar

$$1 \text{ bor} = 10^4 \frac{\text{denos}}{\text{cm}^2} = 10 \frac{N}{\text{in}^2}$$
.

La presión con que la fuerza de l kgf actúa sobre una superficie de l cm² se denomina atmósfera técnica (at):

$$1at = 1 \frac{kgf}{cm^2} = 0.981$$
 bares.

A diferencia de esta definición, se denomina atmosfera normal o física (atm) la presion de una columna de mercurio de 760 mm (a determinada densidad del mercurio y valor estándar de la aceleración de la fuerza de la gravedad). Esta unidad es

1 atm = 1.013 bares = 1.033 at.

Indiquemos también que la presión correspondiente a limmide la columna de mercurio es

1 mm Hg = 1,333 10-\* bares.

Las propiedades de los cuerpos en su conjunto, sin entrar en detalles de la estructura mojecular (con la que, en realidad, están relacionadas estas propiedades), se denominan propiedades macroscópicas. La temperatura y la presión son importantisimas magnitudes que caracterizan el estado macroscopico de los cuerpos. El volumen del cuerpo (que designaremos con la letra V) también es una de estas magnitudes. Sin embargo, estas tres magnitudes no son independientes. Si, por ejempto, cierta cantidad de gas se encierra en un recipiente de volumen determinado y el gas posee determinada temperatura, automáticamente se haliará a una presión determinada; variação el volumen o la temperatura, alteraremos la presión del gas.

Así tenemos que, de tres magnitudes p, V y T, solamente dos se pueden asignar arbitrariamente, determinándose la tercera como una función de las dos primeras. Se puede decir que las propiedades térmicas del cuerpo se determinan por completo si se conocen dos magnitudes cualesquiera de éstas.

Esta unidad en español se denomina barra (N. del T.)

La dependencia funcional que relaciona entre si la presion, el volumen y la temperatura del cuerpo, se denomina ecuación de estado del cuerpo en cuestión y es una de las relaciones más importantes que caracterizan las propiedades térmicas del cuerpo Solamente en el caso de los cuerpos más simples se puede establecer teóricamente el aspecto de esta dependencia funcional (V. el § 53). Por eso, en la práctica hay que recurrir a las mediciones experimentales, cuyos resultados se pueden representar gráficamente. Como se trata de una dependencia mutua entre tres magnitudes, ésta se representaria de la manera más completa mediante cierta superficie en un sistema de coordenadas de tres dimensiones, en cuyos ejes se midiesen las magnitudes  $p, V \vee T$ . Sin embargo, como en la práctica la representación espacial es incómoda,

generalmente se suele representar mediante gráficos planos, expresando en ellos las familias de curvas re-

presentantes de las secciones de la superficie según una serie de planos paralelos a uno u otro plano coordenado. Así, cortando la superficie con planos paraleos al plano coordenado p, V (es decir, perpendiculares al eje T), obtenemos una familia de curvas que representan la dependencia entre la presión y el volumen del cuerpo a distintos valores dados de la temperatura, estas curvas se denominan isotermas. De manera análoga se puede construir la familia de isobaras, curvas que representan la dependencia entre V y T a valores dados de p, y la familia de isócoras, durvas de dependencia entre p y T a valores dados de V.

Ya se ha indicado en el § 50 que el intercambio de energía entre dos cuerpos en contacto continúa hasta que se establece el equilibrio térmico, en el cual la temperatura de los cuerpos es igual. En general, el estado de equilibrio térmico de un sistema de cuerpos se denomina el estado en que en el sistema no se produce ningún proceso térmico espontáneo y todas las partes del sistema están en reposo relativo entre si, sin efectuar ningún movimiento de los denominados macroscópicos (a diferencia del movimiento térmico microscópico de las partículas en el înterior de los cuerpos). Ahora podemos añadir que en el estado de equilibrio deben ser iguales no solo las temperaturas de todos los cuerpos en contacto, sino también las presiones, en el caso contrario, sobre el cuerpo actuarían fuerzas de valor diferente de cero y los cuerpos adquiririan movimiento.

En las condiciones normales, la presión de los cuerpos es positiva, es decir, está dirigida de manera que el cuerpo tiende a dilatarse. No obstante, esto no es obligatorio y el cuerpo puede hallarse también en estados de presiones negativas, en estos estados parece como si el cuerpo estuviera «dilatado» y por eso tiende a comprimirse. El estado «dilatado» de un figuido se puede conseguir introduciéndolo limpio y caliente en un tubo capitar de paredes gruesas y soldandolo después. Al enfriarse el tubo capitar, cuyas paredes se contraen con más lentitud que el propio líquido, éste deberia ocupar solamente parte del volumen del tubo capilar; sin embargo resulta que se pega a las paredes y «se dilata» por todo el vogunien del tubo capilar. Otro método: el líquido se introduce en un tubo capitar de vulrio abterto por ambos extremos y se le hace girar rápidamente alrededor del centro. Las fuerzas centrifugas extienden el liquido, que, al alcanzar la velocidad de rotación determinada magnitud, «se rompe» y es expelido del tubo. Con estos métodos se consiguen presiones negativas considerables para el agua (a la temperatura ambiente) se llega a alcanzar 280 atm, para el alconol, 40 atm: para el benceno, 160 atm, etc. Se puede decir que estos valores caracterizan «la resistencia a la tracción» o «la tensión de rotura» de un liquido.

## § 52. Estados de agregación de la materia

Para caracterizar de manera más general las propiedades térmicas de los citerpos se atiliza el concepto de estados de agregación, gaseoso, líquido y sólido. Debido al gran enrarecimiento de la sustancia en estado gaseoso, las moléculas se hallan relativamente a gran distancia entre si, a grandes distancias en comparación con las propias dimensiones. Por eso, la interacción de las moléculas dei gas desempeña un papel secundario, ya que la mayor parte del tiempo, las moléculas se desplazan libremente y sólo chocan entre sí de tarde en tarde. En el líquido, las distancias entre las moléculas son comparables a las dimens ones de las mismas, de modo que se hallan en constante y fuerte interacción y el movimiento térmico tiene un carácter muy complejo.

En condictores habituales, los fiquidos y los gases se diferencian tanto por su densidad, que no representa ninguna dificultad distinguir los Sin embargo, en realidad, la diferencia entre estos dos estados no es cualitativa, sino cuantitativa; ésta reside en la magnitud de la densidad y, debido a ello, en la diferencia de intensidad de interacción de las molécielas. Esta faita de diferencia cualitativa entre estos dos estados se revela claramente, sobre todo, en que el paso del estado denominado líquido al gaseoso, o viceversa, se puede realizar, en principio, continuamente, de manera que en ningún momento se pueda indicar dónde ha terminado un estado y dónde ha empezado el otro (en el § 69 se habiará de ello con más detalle).

La diferencia entre los líquidos y los llamados cuerpos sólidos amorfos (no cristalinos) también es de carácter cuantitativo. A estos cuerpos amorfos pertenecen el vidrio, diferentes resinas (por ejemplo, la colofonia), etc. Aqui tampoco hay diferencia cualitativa, lo cual se revela claramente cu el posible paso continuo de un estado a otro. En este caso, el paso se efectúa mediante un simple catentamiento. Así, por ejemplo, al calentar el vidrio, éste se abjanda gradualmente transformándose, al fin y al cabo, en un cuerpo completamente líquido. Este proceso es perfectamente continuo y no tiene ningún «momento de pasos determinado. Según la densidad, et cuerpo amorio se diferencia muy poco del liquigo obtenido del mismo. La diferencia cuantitativa principal entre estos dos estados del cuerpo amorio es la de la magnitud de las viscosidades, es decir, la de las effuideces» (en el § 118 volveremos a tratar esta cuestión). La propiedad general de los gases, líquidos y sólidos amorfos es la distribución desordenada de las moléculas en ellos. Este desorden acarrea la isotropia de los cuerpos: igualdad de propiedades en todos los sentidos. Esta propiedad de isotropia diferencia cuaatativamente los cuerpos amorlos (isótropos) de tos anisotropos, cuerpos sólidos cristalinos, en los cuales los átomos están distribuidos regularmente. El movimiento térmico de los átomos de los solidos son pequeñas oscilaciones alrededor de determinadas posiciones de equilibrio. En los cristales, estas posiciones son los nudos de la red cristalina (en este sentido, en el capitulo anterior no nos hemos expresado con perfecta exactitud al hablar de los nudos como de puntos en que se hallan los núcleos atómicos, y no como puntos alrededor de los cuales se efectúan las oscilaciones de los mismos). Aunque en los sólidos, el movimiento térmico está más «ordenado» que en los gases o en los fiquidos (los átomos no se alejan mucho de los nudos), también es caótico en el sentido de que las amplitudes y las fases de los distintos átomos son diferentes y no están relacionadas entre si de ninguna manera.

Casi todos los cuerpos sólidos son cristalinos. No obstante, raramente representan cristales individuales regulares en todo el volumen, a sea, los denominados monocristales, éstos se forman solamente en condicio-

nes especiales de crecimiento.

Generalmente, los cuerpos sólidos cristalinos existen en forma de policristales, como lo son, por ejemplo, todos los metales. Estos cuerpos son el conjunto de una enorme cantidad de pequeños cristales individuales, denominados granos o cristalitos, frecuentemente de dimensiones microscópicas; así, por ejemplo, las dimensiones de los granos de los metales generalmente son del orden de 10<sup>-8</sup>— 10<sup>-9</sup> cm (y dependen considerablemente del modo de obtención y elaboración del metal)

La mutua disposición y la orientación de los distintos granos en la sustancia policristalina generalmente son bastante desordenadas. Debido a ello, esta sustancia, considerada en escalas grandes en comparación con las dimensiones de los granos, resulta isotropa Como claramente se deduce de lo dicho, esta isotropia de los cuerpos policristalinos es solamente de carácter secundario, en contraposición a la anisotropia de su verdadera naturaleza molecular, que se revela en la anisotropia de los distintos granos.

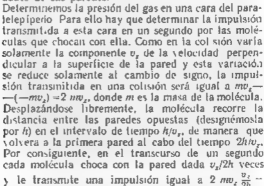
Bajo la acción de una u otra elaboración o aplicación de inétodos especiales de cuitivo, se puede obtener un material policristalino en el que los granos tengan preferentemente cierta orientación cristalográfica. En estos casos se dice que hay textura. En los metales la textura puede surgir debido a la deformación en los distintos métodos de elaboración en frío. Las propiedades de estos materiales revelan naturalmente el fenómeno de anisotropía.

# § 53. Gas perfecto (ideal)

Las propiedades térmicas más simples las posee el gas que esté tan enrarecido, que la interacción entre las moléculas prácticamente no desempeña rungún papel Este gas en el cual se puede despeciar la interacción de las moléculas, se denomina gas perfecto (ideal) No obstante no hay que considerar que la interaccion de las moléculas del gas perfecto no existe en absoluto.

Al contrario, las moléculas chocan entre sí y estas colisiones son esenciales en el establecimiento de determinadas propiedades térmicas del gas. Pero las colisiones son tan raras, que la mayor parte del trayecto las moléculas lo recorren como si fueran partículas libres.

Déduzcamos la ecuación de estado del gas perfecto, es decir, la dependencia entre la presión, volumen y temperatura del mismo. Para ello supongamos que el gas está encerrado en un recipiente de forma de paralelepipedo rectangular y consideraremos que las paredes del mismo son «refractarias ideales»: estas reflejan las moléculas que chocan con ellas, formando el mismo ángulo con que las moléculas x inciden sobre la pared, sin variar las magnitudes de las velocidad. (En la fig. 1, v, y v' son las velocidades de la molécula antes y después de la collisión, tienen la misma magnitud y forman el mismo ángulo 🗷 con la pared) Estas suposiciones se hacen para simplificar el razonamiento. Está claro que las propiedades internas del gas como tal no pueden, en realidad, depender ni de la forma del recipiente ni de las propiedades de sus paredes.



=mv<sub>2</sub>/h. La fuerza total F<sub>z</sub> que actúa sobre la pared es la impulsión adquirida por ésta en un segundo de parte de todas las motéculas del gas,

$$F_z = \frac{1}{h} \sum_{i} mv_z^2$$

donde el signo  $\Sigma$  expresa la suma según todas las moléculas.



Fig 1

Si el número de moleculas del recipiente es igual a N, esta suma se puede escribir como un producto de N por el valor medio  $\frac{1}{nv_s^2}$ . Pero como todas las direcciones con respecto al propio gas son completamente equivalentes, tendremos que  $\frac{1}{nv_s^2} = \frac{1}{nv_s^2} = \frac{1}{nv_s^2} = \frac{1}{nv_s^2}$ . Y como  $v_s^2 + v_s^2 + v_s^2 = v^3$ , resulta que

$$\overline{mv_z^2} = \frac{1}{3} \overline{mv^3}$$
.

Por lo tanto,

$$F_z = \frac{1}{\hbar} \frac{\Lambda}{3} \overline{mv^2}$$

Sustituyendo aquí  $F_z$  por pS, siendo p la presión del gas yS el área de la cara, y observado que hS es el volumen V del paralelepípedo, obtenemos que

$$pV = \frac{1}{3} N \overline{m v^2} = \frac{2}{3} N \frac{\overline{m v^2}}{2}$$
,

Pero según la definición de la temperatura, el valor medio de la energía cinética de la molécula es igual a  $\frac{3}{2}kT$ ; por lo tanto, definitivamente obtenemos la sigurente ecuación de estado del gas perfecto: pV = NkT.

Esta ecuación es de carácter universal, en ella no entra ninguna magnitud que dependa de la naturaleza del gas. Esto es una consecuencia natural ai despreciar la interacción de las moleculas, privándole así al gas de su sindividualidad».

Si se toman dos gases perfectos diferentes que se hallen en iguales volúmenes a presiones y temperaturas iguales, la cantidad de motéculas de ambos gases será la misma Esta es la llamada ley de Avogadro. En particular, en un centimentro cúbico de cualquier gas ideal en condiciones normales, es decir, a la temperatura de 0° C y presión de 1 atm, hay

$$L = \frac{pV}{kT} = \frac{1.013 \cdot 10^{4} \cdot 1}{1.38 \cdot 10^{-14} \cdot 273} = 2.7 \cdot 10^{19} \text{ moléculas}$$

(este número se denomina número de Loschmid!). El número N de moleculas de un gas se puede escribir así  $N = vN_o$ , donde v es el número de moléculas-gramo (mol) del gas, y  $N_o$ , el número de Ayogadro Entonces, la ecuación de estado adquiere el aspecto

$$\rho V = \nu RT$$
.

donde  $R = kN_0$  es la denominada constante de los gasses. En particular, para un mol de gas tenemos que pV = RT.

Multiplicando los valores k y Na haliamos que

$$R = 8.314 \cdot 10^{7} \frac{\text{erg}}{\text{grad} \cdot \text{mol}} = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{gr ad} \cdot \text{mol}}$$

(si como unidad de energia se utiliza la caloría, tendremos que R con gran exactitud es igual a 2 cal mol·grad); la palabra mol como símbolo de dimensión significa li molécula — gramo. Si la presión det gas se mide en atmósferas y el volumen, en litros,

$$R = 0.082 \frac{l \cdot atm}{\text{grad-mol}}$$

Utilizando este valor es fácil determinar el volumen de la molécula-gramo del gas a la presion de latim y a la temperatura de 0° C:

$$V = \frac{RT}{\rho} = \frac{0.082.273}{1} = 22.41$$

A temperatura constante, el producto del volumen por la presión de determinada cantidad de gas es una magnitud constante

$$pV = \text{const.}$$
 siendo  $T = \text{const.}$ 

Esta es la conocida ley de Boyle — Mariotte. De la ecuación de estado del gas perfecto también se desprende que, si cierta cantidad de gas se halla a presión constante, el volumen será proporcional a la temperatura absoluta del gas:

$$\frac{V}{V_a} = \frac{T}{T_a}$$
, siendo  $\rho = \text{const}_i$ 

donde V y V , son los volúmenes del gas a las temperaturas T y T ,

Análogamente

$$\frac{p}{p_n} = \frac{T}{T_n}$$
, siendo  $V = \text{const.}$ 

Estas importantes relaciones indican que la escala absoluta de temperaturas puede construirse utilizando las propiedades de los gases perfectos sin medir las velocidades ni las energías de las moléculas. Si  $T_{\phi}$  es la temperatura de fusión del hielo y, en lugar

de la temperatura absoluta T del gas, se introduce la temperatura t según la escala de Celsius (T=273+t), la relación indicada entre el volumen y la temperatura del gas adquiere la forma:

$$V\!=\!V_{\rm e}\left(1+rac{t}{273}
ight)$$
 , siendo  $ho={
m const.}$ 

Esta es la conocida ley de  $Guy \rightarrow Lussac$ , según la cual, al aumentar la temperatura en 1, el volumen del gas aumenta en 1.273 parte de su volumen a 0 °C. Al deducir la ecuación de estado del gas perfecto, no se ha considerado que todas las moléculas sean iguales, por consiguiente, esta ecuación sirve para el caso en que el gas sea una mezcla de distintos gases perfectos, siendo de nuevo un resultado natural al despreciar la interacción de las moléculas. En este caso hay que considerar que N es el número total de moléculas del gas, es decir, la suma de los números de moléculas de los distintos gases.  $N=N_1+N_3+\ldots$  donde  $N_r$ , es el número de moléculas del gas r. Escribiendo la ecuación de estado de la forma

$$pV = N_1kT + N_1kT + \dots$$

y observando que si todo el volumen lo ocupasen solamente las moleculas del gas  $\iota$ , la presión  $p_{\iota}$  satisfaría la relación  $p_{\iota}V - N_{\iota}kT$ , se llega a la conclusion de que

$$p = p_1 + p_2 + \dots$$

es decir, la presión de una mezela de gases es igual a la suma de las presiones que efectuarian los distintos gases de la mezela al ocupar lodo el volumen (ley de Dalton). Las presiones  $p_1$ ,  $p_2$ , ... se denominan presiones parciales de los gases correspondientes.

# § 54. El gas perfecto en un campo exterior

Examinemos un gas perfecto que se halle en un campo cualquiera de fuerzas, por ejemplo, en el de la gravedad Como en este caso sobre las moléculas del gas actúan fuerzas exteriores, la presión del gas no será la misma en todas partes, sino que variará de un punto a otro.

Para mayor sencillez, veamos el caso en que las fuerzas del campo tienen una dirección invariable, la cual la elegimos como eje ¿ Sean dos superficies de 1 cm² orientadas perpendicularmente al eje ¿ y a una distancia de entre sí. Sí las presiones del gas en

las superficies son respectivamente p y p+dp, la diferencia de presiones, evidentemente, deberá ser igual a la fuerza total que actúa sobre las partículas del gas comprendidas dentro del volumen de un paralelepípedo de área de base igual a l cm² y altura igual a dz. Esta fuerza es igual a Fndz, donde n es la densidad de moléculas (es decir, el número de las mismas por unidad de volumen), y F, la fuerza que actúa sobre una molécula en el punto de ordenada z. Por lo tanto

$$dp + nF dz$$
.

La fuerza F está relacionada con la energía potencial de la molécula U (z) mediante la ecuación  $F=-\frac{dU}{dz}$ , así que

$$d\rho = -n dz \frac{dU}{dz} = -n dU$$
.

Como el gas se supone perfecto, pV=NkT Observando que N/V=n, esta ecuación se puede escribir así p=nkT Supongamos que la temperatura del gas en distintos puntos es la misma. Entonces

$$dp = kT dn$$
.

Igualando esta ecuación con la obtenida mas arriba  $dp = -n \ dU$ , hallamos que

$$\frac{dn}{n} = d (\ln n) = -\frac{dU}{kT}.$$

De donde

$$\ln n = -\frac{U}{kT} + \text{const},$$

y definitivamente,

$$n = n_d e^{-\frac{L}{kT}}$$
.

Aquí  $n_0$  es una constante que expresará, es identemente, na densidad de moléculas en el punto U=0. La fórmula obtenida, que relaciona la variación de la densidad del gas con la energía potencial de las moléculas del mismo, se denomina distribución de Boltzmann. La presión se diferencia de la densidad en el factor constante kT, por consiguiente, esta ecuación es justa también para la presión:

$$p = p_n e^{-\psi/kT}$$
.

En el caso del campo de gravedad en las proximidades de la superficie terrestre, la energía potencial de la molécula a la altura z es U=mgz, donde m es la masa de la molécula Por eso, considerando la temperatura del gas independiente de la altura, la presión p a la altura z estará relacionada con la presión p, en la superficie de la Tierra mediante la relación

$$p = p_u e^{-mg\tau/kT}$$
.

Esta fórmula se denomina fórmula barométrica, y es más comodo representarla de la siguiente manera:  $p = p_{e}e^{-\mu R^{2}/RT}$ .

donde  $\mu$  es el peso molecular del gas y R, la constante de los gases.

Esta fórmula también se puede aplicar al caso de la mezcla de gases. Como las moléculas de los gases perfectos no interaccionan entre sí, cada gas se puede examinar independientemente, es decir, una fórmula analoga se puede aplicar a la presión parcial de cada gas

Cuanto mayor sea el peso molecular del gas, con mayor rapidez disminuirá la presión con la altura. Por eso, la atmósfera, con el aumento de la altura se enriquece cada vez más de gases ligeros. El oxígeno, por ejemplo, disminuye con mayor rapidez que el nitrógeno, no obstante, hay que tener en cuenta que la aplicación de la fórmula barométrica a la atmósfera real está muy limitada, ya que la atmósfera no se halla en realidad en equilibrio térmico y la temperatura varía con la altura.

De la distribución de Boltzmann se puede sacar una conclusión interesante, si se apuica a la atmósfera a distancias cualesquiera de la Tierra. A grandes distancias de la superficie terrestre, U ya no será el valor mgz, sino el valor exacto de la energia potencial de la partícula:

$$U = -G \frac{Mm}{r}$$

donde G es la constante de gravitación, M, la masa de la Tierra; y r, la distancia desde el centro de la Tierra (V el § 22). Colocando esta energía en la distribución de Boltzmann nos da la siguiente expresión para la densidad del gas:

$$n = n_{\infty} e^{QMm/kT_{T}}$$

donde ahora hemos designado por na la densidad del

gas en el lugar donde U=0 (es decir, a una distancla infinita de la Tierra). Suponiendo aqui r igual al radio de la Tierra R, se halla la relación entre la densidad de la atmósfera en la superficie de la Tierra,  $n_0$ , y la del infinito  $n_m$ :

 $n_m = n_m e^{-GMm/RkT}$ .

Según esta fórmula, la densidad de la atmósfera a una distancia infinita de la Tierra, debería ser diferente de cero. Sin embargo, esta conclusión es absurda, ya que la atmósfera es de origen terrestre y una cantidad finita de gas no puede distribuirse por un volumen infinito sin desaparecer en ninguna parte la densidad. Se ha llegado a esta conclusión por suponer tácitamente que la atmósfera se halla en estado de equilibrio termico, lo cual no corresponde a la realidad. Pero este resultado indica que el campo gravitatorio no puede, en general, retener el gas en estado de equilibrio, por lo tanto la atmosfera debe dispersarse continuamente en el espacio. En el caso de la Tierra, esta dispersion es extremadamente lenta, y durante el tiempo de existencia de la Tierra, no se ha perdido parte alguna nercept.ble de la atmósfera. Pero, por ejemplo, en el caso de la Luna con su campo de gravedad mucho más debil, la pérdida de la atmosfera ha transcurrido mucho más rápidamente y, de resultas de ello, la Luna va no tiene atmósfera en la actualidad.

## § 55. Distribución de Maxwell-Boltzmann

La velocidad eficaz v<sub>r</sub> representa cierta característica media del movimiento térmico de las partículas. En realidad, distintas partículas se desplazan a diferentes velocidades y se puede plantear la cuestión de la distribución de las moleculas según las velocidades? ¿cuántas moléculas del cuerpo (como término medio) poseen unas u otras yelocidades?

Resolvamos este problema para el gas ideal que se halla en estado de equilíbrio térmico. Para ello consideremos una columna de gas en un campo uniforme de gravedad. Primeramente, nos interesaremos por la distribución de las moléculas según los valores solamente de la componente (vertical) v<sub>Z</sub> de la velocidad. Designemos mediante la expresión.

 $nf(v_i) dv_i$ 

el número de moléculas por cmº del gas, en las cuales el valor de esta componente esta comprendido en un intervalo infinitamente pequeño entre  $v_x$  y  $v_x$  [- $dv_x$ . Aqui n es el número total de moléculas en el volumen dado, de manera que la función  $f(v_x)$  determina la parte del número de moléculas con uno u otro valor  $v_x$ . Veamos las moléculas de velocidad comprendida en el intervalo  $dv_x$  que se halian en una capa infinitamente delgada (de espesor dz) de gas a la altura z. El volumen de esta capa coincidirá con el valor dz (si el área de la sección de la columna de gas es  $1 \text{ cm}^3$ ), por consiguiente el número de moléculas que examinamos es igual a

 $n(z) \int (v_z) dv_z dz$ ,

donde n(z) es la densidad del gas a la altura z. Al desplazarse como moléculas tibres (en el gas perfecto se pueden desprectar las colisiones), estas moléculas, con el tiempo pasarán a otra altura z' ocupando una capa de espesor dz' y adquiriendo una veiocidad de valor comprendido en el intervalo entre cierta velocidad  $v'_z$  y  $v'_z+dv_z$ . La invariabilidad del número de estas moléculas se expresará mediante la igualdad  $n(z) \int \{v_z\} dv_z dz = n(z') \int \{v'_z\} dv'_z dz'$ .

Si el movimiento se efectúa en un campo de gravedad, las componentes horizontales  $(v_x, v_p)$  de la velocidad no varian, y la variación de  $v_z$  se determina del principio de conservación de la energia, según el cual

$$\frac{mv_{z}^{*}}{2}\cdot|\cdot mgz = \frac{mv_{z}^{\prime *}}{2}\cdot|\cdot mgz^{\prime}.$$

Diferenciando esta igualdad (dados los valores constantes de z y z'), obtenemos la relación

$$v_s dv_s = v_s' dv_s'$$

entre los intervalos  $dv_z$  y  $dv'_z$ , en los cuales se hallan las velocidades verticales de las moléculas considera das a las alturas z y z'. Los espesores de las capas dz y dz' se relacionan entre sí mediante la igualdad

$$\frac{dz}{v_z} = \frac{dz'}{v_z'} \,,$$

que expresa simplemente que durante el tiempo  $dt=dz/v_z$ , en el cual la molécula atraviesa la capa dz a la altura z, en la altura z' recorrerá la distancia  $dz'=v'_z$  dt Multiplicando término por término estas dos igualdades hallamos que

$$dv, dz = dv, dz'$$
.

Por eso, en la condición indicada más arriba de constancia del numero de moléculas, las diferenciales de ambos lados de la igualdad se eliminan entre si y nos da

$$n(z) f(v_z) = n(z') f(v_z').$$

De aqui y con ayuda de la formula barométrica hallamos que

$$\frac{f_{(1/2)}}{f_{(2+1)}} = \frac{n_{(1/2)}}{n_{(1/2)}} = e^{-\frac{mg}{kT}(2-2)},$$

Recordando ahora que

$$mg(z-z') = \frac{n \pi_z^{\prime 2}}{2} - \frac{n w_z^2}{2}$$
,

obtenemos que

$$f(v_s)\,e^{\frac{mv_s^2}{2kT}}\!=\!f(v_s')\,e^{\frac{mv_s'^4}{2kT}}\,,$$

es decir, este producto es constante, independiente de  $v_x$  En otras parabras, la funcion /  $(v_*)$  tiene el aspecto siguiente

$$f(v_s) = \text{const } e^{-\frac{mv_s^2}{2kT}}.$$

Prestemos atención a que la aceleración de la fuerza de la gravei ad no ha entrado en esta fórmula. Así era de esperar, ya que el mecanismo del establecimiento de la distribución de las molecidas del gas según las velocidades, se basa en las colisiones de las moléculas entre sí, sin tener ninguna relación con el campo exterior. Esto litimo ha desempeñado solamente un papel secundario en la deducción expuesta, al introducir este campo, se ha relacionado la distribución según las velocidades con la ya conocida distribución de Boltzmann.

Hemos hallado la distribución de equilibrio de las moreculas según los valores de una sola componente de sus velocidades. La parte de moléculas que poseen al mismo tiempo determinados valores de las tres componentes de la velocidad, se obtendra, evidentemente, multiplicando las partes de moléculas que posean determinados valores de cada una de las componentes por separado. En otras palabras, la función total de distribución tiene el aspecto siguiente:

$$f(v_x, v_y, v_y) = \operatorname{const} e^{-\frac{mv_x^2}{2kT}} e^{-\frac{mv_y^2}{2kT}} e^{\frac{mv_y^2}{2kT}} e^{\frac{mv_y^2}{2kT}}$$

Sumando los exponentes y observando que la sinua  $v_x^2 + v_y^2 + z_z^2$  es el cuacrado  $v^2$  de la magnitud absoluta de la velocidad, obtenemos definitivamente que

$$f = \text{const } e^{-\frac{m_1}{2kT}}$$
.

Así tendremos que el numero dN de moleculas del gas cuyas componentes de la velocidad están en los intervalos entre  $v_x$ ,  $v_y$ ,  $v_z$  y  $v_x + dv_x$ ,  $v_y + dv_y$ ,  $v_x + dv_z$ , es

$$dN = \text{const } e^{-\frac{2e^{-v}}{2kT}} dv_x dv_y dv_z$$

(el coeficiente constante, const, se determina de la condición de que el número total de moléculas con todos los valores posibles de las velocidades, sea ig. al al número considerado N de motéculas del gas. Aquá no se dara el valor de este coeficiente). La fórmula obtenida se denomina distribución de Maxwell.— Boltzmann o distribución de Maxwell.

Prestemos atención a la analogía entre esta fórmula y la distribución de Boltzmann para la densinad de un gas según el espació en un campo exterior: en ambos casos tenemos la expresión exponencial de aspecto.

donde e es la energía de la molécula energía emética  $\frac{mv^2}{2}$  en el caso de distribución segun las velocidades, o la energía potencial U(x,y,z) en el campo exterior en el caso de distribución según e, espacio. Esta expresión frecuentemente se denomina factor de Boltz-

Conocidas las tres componentes  $v_x$ ,  $v_y$ ,  $v_z$ , se determina la dirección y la magnitud de la velocidad de la molécula. Pero la distribución de las moléculas según la dirección de la velocidad es simplemente uniforme: en todas las direcciones, como término medio, se desplaza el mismo número de moléculas

Esto se deduce de la distribución de Maxwell — Boltzmann, en la cual figura solamente la magnitud absoluta de la velocidad v. Pero esto se ve claramente de antemano, ya que si la distribución de las velocidades segun las direcciones fuese no uniforme, en el gas habría cierta dirección preferente del movimiento de las moléculas, lo cual significaria que el gas

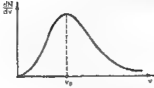
no está en reposo, sino que se desplaza en cierta dirección

La distribución de Maxwell se puede transformar de manera que responda directamente a la pregunta sobre cual es la distribución de las moléculas del gas en valores absolutos de las velocidades, independientemente de la dirección. Para ello hay que sumar el número de moléculas que se diferencien en las magnitudes de las componentes de la velocidad  $v_x$ ,  $v_y$ ,  $v_z$ , siendo igual la suma ve -ve +ve Esto es fácil de hacer utilizando la siguiente analogía geométrica. Aplicando un sistema de coordenadas cuyos ejes expresen los valores de vx, vy, vx, tendremos que el producto de, de, de, representará el volumen de un paraletep pedo infinitamente pequeño de lados do, do, do, Debemos sumar todos estos volúmenes elementales que están a la misma distancia del origen de coordenadas (está claro que v representara la longitud del «radio vector» en estas coordenadas) Estos volúmenes Henarán una capa esférica comprendida entre dos esferas concentricas de superficies infinitamente proximas y de radios v y v--dv respectivamente. El volumen de esta capa es igual al producto del area de la superficie esférica 4 mos por el espesor de de la capa.

Así, sust tuyendo en la fórmula de la distribución de Maxwell — Boltzmann el producto do, do, do, por 4 n o do, hallamos el número de mojéculas de velocidades comprendidas en el intervalo de o y v+do-

$$dN = \text{const} \, e^{-\frac{m_u t}{\sqrt{kT}}} v^2 \, dv.$$

La expresión que en esta formula está delante de do, representa el número de moléculas por in-



F.g. 2. tervalo unidad de velocidades Como función de v. este valor tendrá el aspecto representado en la fig 2 Será igual a cero cuando v -0, alcanzará el máximo cuando v=v₀ y después disminurá rápidamente hacia cero con el ulterior aumento de la velocidade.

cidad. El máximo de la curva corresponde al valor v<sub>e</sub> 1 2kT/m, que es un poco menor que el de la velocidad eficaz uz determinado en el § 50 Como distintas moléculas poseen diferentes velocidades, al determinar las características medias es esencial de qué magnitud precisamente se ha de tomar el valor medio. Así, el valor medio del primer grado de la velocidad o no coincide, ni mucho menos, con la velocidad v<sub>7</sub> - | 02 (que frecuentemente se denomina también cuadrática media para subrayar su origen). Con la distribución de Maxwell - Bollamann se puede demostrar que  $v = 0.92 \text{ m}_T$ La distribución de Maxwell — Boltzmann deducida anta para el gas monoatómico, en realidad se puede obtener también basandose en consideraciones teóricas más generales y tiene carácter universal. Es justa para el movimiento térmico de las mo éculas y de los atomos de cualquier cuerpo. No obstante hay que subrayar que la distribución de Maxwell - Boltzmann se basa en la Mecanica ciasica. Por eso su aplicación será justa cuando no se trate de fenúmenos quánticos, lo mismo que, en general, la aplicación de la Mecánica clás ca al movimiento térmico.

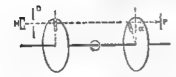


Fig. 3.

El estudio experimental de la distribución de las velocidades del movimiento térmico se efectúa mediante diferentes metodos, utilizando los huces moleculares. Estos últimos se obtienen introduciendo moiéculas evaporadas de una sostancia que se calienta en un horno especial, en una cámara en la cual se ha hecho un vacío de tal grado, que las moléculas se utiroduzcan en ella prácticamente sin sufrir collisiones.

Uno de estos métodos se basa en la idea del selector mecanico de velocidades, que consiste en lo siguiente: en un espacio en el cual se ha hecho el vacío, giran dos discos circutares montados en un árbol común (a la distancia l) con rain tas radiales desplazadas entre sí en cierto ángulo a (fig. 3). Sobre estos discos se dirige desde el horno H, a través del diafragma D, el haz molecular. La molécula que pasa por la ranura

del primer disco a la velocidad v, alcanzará el segundo disco al cabo del tiempo  $t\!=\!t/v$ . Durante este tiempo, el disco girará un ángulo  $\Omega t\!=\!\Omega l/v$ , donde  $\Omega$  es la velocidad angular de rotación. Por eso, a través de la ranura del segundo disco pasarán (y dejarán huella en la pantalla P) solamente las moléculas cuyas velocidades satisfagan la igualdad  $\Omega l/v\!=\!\alpha$ . Variando la velocidad de rotación de los discos y midiendo la densisad de las colisiones o bombardeo en la pantalla, se determina la relación de partículas y qué velocidad poseen.

La comprobación experimental de la distribución de Maxwell — Boltzmann se ha efectuado también observando la desviación del haz molecular en un campo de gravedad. Los átomos de ceso calentados en



Fig. 4.

el horno I (fig. 4) salen despedidos por el orificio dei horno y van a parar a una cámara en que se ha hecho el vacío. El delgado haz asslado por los digfragmas 2 y 3 se desvia hacia abajo debido al campo de gravedad, y lo capta el detector, delgado alambre caliente, horizontal de tungsteno 4, que se puede colocar a diferentes distancias h por debajo del eje del aparato (los átomos de cesio, después de incidir en el alambre lo abandonan de nuevo en forma de iones positivos, que recoge una placa cargada negativamente). La desviación hi del átomo depende de su velocidad v (esta desviación, en los experimentos ha sido de decimas de milimitro, siendo la longitud del camino del haz igual a 2 m). Midiendo la intensidad del haz a diferentes distancias h, se halla la distribución de los átomos del haz según las velocidades.

## § 56. Trabajo y cantidad de calor

Al dilatarse, el cuerpo desplaza los cuerpos que lo rodean, es decir, produce un trabajo. Veamos, por ejemplo, el gas que se halla en un recipiente cilindrico tapado por un émbolo. Si el gas, ai ditatarse, desplaza al émbolo a una distancia infinitamente pequeña dh, realizará un trabajo dA igual al producto Fdh, donde F es la fuerza con que el gasactúa sobre el émbolo. Pero, según la definicion de la presión F  $\rho S$ , donde  $\rho$  es la presión del gas y S, el área del émbolo. Por eso dA  $\rho$  Sdh es el aumento del volumen del gas dV, hallamos definitavamente que

dA = p dV.

Esta simple e importante fórmula determina el trabajo en el proceso elemental de un cambio infinitamente pequeño del volumen del cuerpo. Se ve que este trabajo depende solamente de la presión del cuerpo y de la variación total de su volumen; pero no depende de su forma.

Para evitar incomprensiones hay que decir que esta aseveración no se refiere a los cuerpos sólidos, V.

el § 101.

El trabajo dA es positivo al dilatarse el cuerpo (dV>0), en cuyo caso el cuerpo realiza un trabajo actuando sobre el medio que lo rodea. Por el contrario, al comprimirse el cuerpo (dV<0), el trabajo lo realizan los cuerpos que lo rodean actuando sobre el primero. En nuestra definición, el dA de este caso corresponde al trabajo negativo.

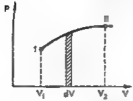


Fig 5.

El trabajo producido en uno u otro proceso permite una interpretación geométrica clara, si se representa el proceso gráficamente mediante una curva en coordenadas p, V. Supongamos, por ejemplo, que la curva t-2 de la fig. 5 representa la variación de la presión del gas al dilatarse. Al aumentar el volumen en dV, el trabajo realizado por el gas será igual a pdV, es decir, al área del rectángulo rayado infinitamente estrecho. Por eso, el trabajo total realizado por el gas al dilatarse desde el volumen  $V_1$  hasta el volumen  $V_2$ , sera la suma de los trabajos elementales dA

y se representará por el área  $I(2V_sV_t)$  comprendida debajo de la curva y limitada por las dos líneas verticales extremas. De esta manera, el área del diagrama nos da directamente el trabajo realizado por el cuerpo

en el proceso examinado.

Frecuentemente se opera con procesos ciclicos, en los que el cuerpo adquiere el estado inicial. Supongamos, por ejemplo, que en el gas se produce el proceso representado por la curva cerrada 1 a 2 b 1 de la fig 6. En el trayecto 1 a 2, el gas se dilata y produce el trabajo representado por el área de la superficie de

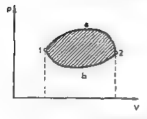


Fig. 6.

debajo de la curva I a 2 En el trayecto 2 b I, el gas se comprime, por lo tanto, se ejectua un trabajo negativo y de magnitud igual al de la superficie de debajo de la curva 2 b I. El trabajo total real zado por el gas sera igual, por consignente, a la diferencia de estas dos areas, es decir, se representara por el área de la superficie rayada compre idida en la curva cerrada

El trabajo total A realizado por el euerpo al dilatarse desde cierto volumen  $V_1$  hasta el volumen  $V_2$ , se expresa de manera muy simple en el proceso que transcurre a presion constante. Evidentemente, en este caso lendremos que

$$A = \rho (V_z - V_i)$$

Determinemos también el trabajo realizado en la dilatación isotermica de un gas perfecto. Para una molécula gramo de gas, la presion es p=RTV, por consiguiente:

$$dA = p \, dV = {RT \over 4} \, dV - RT \, d \ln V,$$

y como la temperatura T permanece constante, se puede escribir  $dA = d(RT \ln V)$  De esto se desprende que el trabajo A es igual a la diferencia de los valo-

res de las magnitudes RT in V al final y at principio del proceso, es decir:

$$A = RT \ln \frac{V_s}{V_u}$$
.

Si el cuerpo no recibe de fuera ninguna energía, el trabajo de dilatación se realiza a expensas de la energía interna. Esta energía, que designaremos con la letra E, comprende la energía cinética del movimiento térmico de los átomos de la sustancia y la energía potencial de interacción mutua de los átomos

Sin embargo, la variación de la energia interior del cuerpo en un proceso no coincide con el trabajo realizado. El caso es que el cuerpo puede adquirir (o ceder) energia directamente de otros cuerpos, sin necesidad de electuar trabajo mecanico. La energia adquirida de esta manera de denomina cantidad de calor. Consideraremos que esta magnitud es positiva, si el cuerpo adquiere calor, y negativa, si lo cede.

De esta manera tenemos que la variación infinitamente pequeña de la energia interna del cuerpo se compone de dos partes, aumenta a costa de la cantidad de calor adquirido por el cuerpo (que designaremos por dQ) y disminuye a costa del trabajo dA realizado por el cuerpo. Por consiguiente podemos escribir

$$dE = dQ - p dV$$

Esta importante relacion expresa el principio de conservacion de la energia en los procesos térmicos (o, como en este caso se denomina, primer principio

de la Termodinámica).

Hay que subrayar que el trabajo y la cantidad de calor dependen no solo del estado inicial y final del cuerpo, sino también del trayecto por donde se ha efectuado la variación del estado del cuerpo. Por esta razón no se puede hablar de «la cantidad de calor encerrada en el cuerpo», ni considerar el efecto termico del proceso como la diferencia de estas cantidades de los estados inicial y final. Lo absurdo de tal concepto se revela sobre todo con evidencia en el proceso cíclico, en el cual el cuerpo vuelve al estado inicial; mientras que la cantidad total de calor absorbido (o cedido) no es igual a cero, ni mucho menos.

Solamente la energía interna E es, como se dice, una función del estado: en cada estado determinado, el cuerpo posee determinada energía. Por eso, la variación total de la energía en el proceso también es una mag-

nitud que depende solamente de los estados micial y final (es la diferencia  $E_s$ — $E_i$  de energias de estos estados). La división de esta variación de enregia en cantidad de calor Q y en trabajo A no es univoca y depende del camino seguido al pasar del estado inicial al final. En particular, en el proceso cíclico, la variación total de energia es igual a cero, mientras que la cantidad de calor Q absorbida por el cuerpo y el trabajo A realizado por el mismo son distintos de cero y se relacionan entre si mediante la igualdad Q=A. En las mediciones térmicas, como unidad de cantidad de calor se ha utilizado hasta hace poco una unidad especial de energia, la caloria (cal) La definición de esta unidad como la cantidad de calor necesaria para elevar I la temperatura de 1 g de agua, no es bastante exacta, ya que la capacidad calorifica de la propia agua depende en algo de la temperatura. Debido a ello, ha habido distintas definiciones de caloría, que se diferencian algo, cuantitativamente, entre sí. La correspondencia aproximada entre caloria y julio es la siguiente:

1 cal = 4.18 J.

Si al absorber una cantidad dQ de calor, la temperatura del cuerpo se eleva en dT, la relación

$$C = \frac{dQ}{dT}$$

se denomina capacidad calerífica del cuerpo. No obstante, esta octimición es insuficiente, ya que el calor necesario para calentar un cuerpo no solo depende de la variación de la temperatura, sino también de otras condiciones en que se efectúa el calentamiento, hay que indicar qué ocurre con otras propiedades del cuerpo, además de la temperatura. Debido a esta plurivalencia puede haber distintas definiciones de capacidad calorífica.

Las mas usadas en Física son las llamadas capacidad calorifica a volumen constante  $C_y$  y capacidad calorifica a pressón constante  $C_p$ , que determinan la cantidad de calor al calentar un cuerpo mantemendo invariable el volumen o la presión respectivamente. Si el volumen permanece constante, dV=0 y dQ=dE, es decir, todo el calor se invierte en elevar la energía interna del cuerpo. Por eso podemos escribir

$$C_{V} = \begin{pmatrix} dL \\ d\overline{T} \end{pmatrix}_{V}$$
.

El subíndice V de la derivada indica que la derivación se efectúa a valor constante de V. Esta indicación es necesaria, porque la energía dei cuerpo depende no solo de la temperatura, sino también de otras magnitudes que caracterizan el estado del cuerpo, y el resultado de la derivación depende de que magnitud de éstas precisamente se supone constante.

Si al calentar un cuerpo la presión permanece constante, el calor se invertirá no solo en el aumento de la energía interna, sino también en la realización de trabajo. En este caso la cantidad de calor se puede escribir así.

$$dQ = dE + p dV = d(E + pV),$$

) a que p const. Veinos que esta cantidad de cajor resulta igual a la variación de la magnitud. W = E + pV.

Esta magnitud se denomina entafpia (también se utilizan las denominaciones de calor total y contenido térmico o calorífico). Esta magnitud es una función determinada del estado del cuerpo, lo mísmo que lo es la energía. Así tenemos que la capacidad calorífica a presión constante puede ser expresada como la derivada.

$$C_p = \left(\frac{dW}{dT}\right)_p$$
.

La capacidad calorífica  $C_p$  siempre es mayor que la  $C_V$ :

A primera vista puede parecer que esta desigualdad está relacionada simplemente con el trabajo que ha de realizar el cuerpo dilatándose al calentarse (a presión constante). Sin embargo esto no es así, y la desigualdad se refiere de la misma manera a los cuerpos que se dilatan al calentarse, que a los (pocos) cuerpos cuyo volumen disminuye al calentarios. En realidad es consecuencia de uno de los principios generales del estudio del calor, que consiste en lo siguiente:

La acción exterior que saca al cuerpo del estado de equilibrio térmico, estimula procesos en este que tienden a contrarrestar esta acción debilitando el resultado de la misma. Así, por ejemplo, el caientamiento del cuerpo estimula los procesos relacionados con la absorción de caior, y viceversa, el enfriamiento

contribuye a que tengan lugar procesos en que se desprende calor Esto es el denominado principio de Le Chatetier-Braun.

Sepongamos que al cuerpo que se halla en equilibrio con el medio exterior, se le comunica cierta cantidad de calor, de manera que el volumen del cuerpo permanezca invariable, etevándose la temperatura cierta magnitud  $(\Delta T)_{V}$ . Como resultado de este calentamiento variará también la presión del cuerpo, de modo que se alterara la condición de equilibrio, según la cual la presión del cuerpo debe ser igual a la del medio que lo rodea. Segun el principio de Le Chateher-Braun, el restablecimiento del equilibrio, que acarrearia el restablecimiento de la presion inicial, debe ir acompañado de cierto enfriamiento. En otras palabras, la variación de la temperatura (AT), del cuerpo a presion constante, resulta menor que la variación (AT) e a volumen constante (siendo la misma la cantidad de calor comunicada al euerpo). Pero esto significa que para una misma variación de la temperatura se necesita más calor cuando la presión es constante, que cuando el volumen es constante

En adelante recurriremos reiteradas veces al principio de Le Chatelier-Braun cuando se trate de la variación de dirección o sentido de una magnitud al

variar otra.

# § 57. Capacidad calorifica de los gases

Como se supone que las moléculas del gas perfecto no interaccionan, la variación de la distancia media entre ellas al variar el volumen del gas, no dehe influir en la energía interna de éste. En otras palabras, la energía interna del gas perfecto es una función solamente de la temperatura, y no del volumen o de la pres ón. De esto se ded ice que la capacidad calorifica del gas  $C_{X^*} = \frac{dT}{dT}$  también depende sólo de la temperatura.

Lo mismo tenemos con la capacidad calorífica  $C_p=\frac{dW}{dT}$ , además hay que tener en cuenta que entre estas

dos capacidades caloríficas del gas hay una relación

muy simple

Sea una molécula-gramo de un gas. La correspondiente capacidad calorífica se denomina calor específico molar (designémoslo con la letra minúscula c). Teniendo en cuenta la ecuación de estado pV-RT, la función térmica de un mol de gas esta relacionada con

la energia interna mediante la ecuacion

$$W = E + \rho V = E + RT.$$

Diferenciando esta igualdad en función de la temperatura, se obtiene que

$$c_o = c_v + R$$

es decir, la diferencia de los calores específicos molares del gas,  $c_p + c_V$ , es igua, a la constante de los gases

$$R = 8.3 \frac{J}{\text{grad-mol}} = 2 \frac{\text{cal}}{\text{grad-mol}}$$

Es fácil hallar el calor específico motar de un gas monoatómico (como lo son los gases nobtes). En este caso, la energia interna del gas es la suma de tas energias cineticas del movimiento de traslación de las partículas. Como, según la propia definición de temperatura, la energía cinética media de una partíc, la es igual a  $\frac{3}{2}~kT$ , la energía interna de un mol de gas

$$E = \frac{3}{2} N_o kT = \frac{3}{2} RT.$$

Por consiguiente, el calor molar

$$c_{3} = \frac{3}{2}R - 12.5 \frac{J}{\text{grad-mol}}, \quad c_{p} = \frac{5}{2}R - 20.8 \frac{J}{\text{grad-mol}}.$$

Observemos que estos valores no dependen en absoluto de la temperatura.

En adelante veremos que en muchos procesos, el papel de característica importante del gas lo desempeña la relación de los calores específicos  $c_{\rho}$  y  $c_{V}$ , generalmente designada mediante la letra  $\gamma$ :

$$\gamma = \frac{c_p}{c_{\nu}}$$
.

Para los gases monoatómicos

$$\gamma = \frac{5}{3} = 1,67.$$

El calor específico de los gases pluriatómicos es de origen más complejo que el de los gases monatómicos. La energia interna de los primeros se compone de las energías cinéticas del movimiento de traslación y de rotación de las moléculas y de la energía de los átomos que oscilan en el interior de la molécula. Con ello,

cada uno de estos tres movimientos aporta algo al

calor específico dei gas.

A proposito de ello, volvamos a la definición de temperati ra dada en el \$50 Como la molécula en su movimiento de traslación tiene tres grados de libertad, se puede decir que a cada uno de ellos le corresponde una energía cinética media de  $\frac{kT}{2}$  Según la Mecánica

clásica, este mismo resultado se obtendría, en general, para todos los grados de libertad de la molécula relacionados tanto con el movimiento de traslación, como con el de rotación y oscilación de los átomos en ellación, el valor medio de la energía potencial es igual al valor medio de la energía potencial es igual al valor medio de la energía cinctica. Por eso, segun la Mecanica clasica, la energía potencial térmica de cada grado oscilatorio de libertad de los átomos en el interior de la molécula sería también igual a  $\frac{kT}{2}$ . Como

resultado se obtendria que cualquier gas deberia poseer un calor especifico constante, independiente de la temperatura, determinado enteramente nor el n, mero de grados de libertad de la molécula (y, por consiguiente, por el número de átomos de la misma). Sin embargo, en realidad, el movimiento oscilatorio de los átomos en el interior de la molécula repercute en el calor especifico del gas solamente a temperaturas bastante elevadas. El caso es que este movimiento conserva el carácter de «oscilación del punto cero», no sólo a bajas temperaturas, sino tambier, a temperaturas relativamente elevadas. La razón de ello se halla en la magniti d relativamente grande de la energia de estas oscilaciones del punto cero. La energia «del punto cero», por naturaleza, no depende de la temperatara, por consiguiente do se refleja en el calor especifico. Así tenemos que en las moleculas de los gases diatomicos (nitrógeno, oxígeno, h drógeno y otros), las oscilaciones intramoleculares de los átomos «se incorporan» completamente al movimiento sólo a temperaturas de varios millares de grados. A menores temperaturas, su aportación en el calor específico disminuve rápidamente y ya a la temperatura de la habitación prácticamente no influye en el calor especifico.

La energía del punto cero de rotación de las moléculas es muy pequeña. Por eso, la Mecánica clásica se puede aplicar a este movimiento muy pronto: para las moléculas diatómicas ya se puede aplicar a unos cuantos grados de Kelvin (a excepción del gas más ligero, hidrógeno, que necesita una temperatura de unos 80 K).

A temperaturas próximas a la del ambiente, el calor específico de los gases diatómicos está relacionado, por lo tanto, solo con los movimientos de traslación y de rotación de las moléculas y se aproxima mucho al vacor teórico constante (basado en la Mecánica clásica)

$$c_v = \frac{5}{2} R = 20.8 \frac{J}{\text{grad-inof}}, \quad c_v = \frac{7}{2} R = 29.1 \frac{J}{\text{gr.d-ino}}.$$

La retación de los calores específicos es y  $-\frac{7}{3}$ =1,4 Señalemos que «en la region cuántica», las energías medias de los movimientos técnicos de traslación y de oscilación del gas (y con ellos, el cator específico del gas) resultan dependientes no sólo de la temperatura, sino también de las propiedades «individuale» de las moléculas de sus momentos de mercia y de la frecuencia de las oscilaciones.

Precisamente por esta causa, estas energias la diferencia de la energia del movimiento de traslación, no pueden servir para definir directamente la temperatura.

Un carácter mucho mas complejo posec el calor especifico de los gases poliatómicos. Los átomos de una molecula poliatómicos pueden realizar distintos tipos de oscilaciones con diferentes energías «del punto cero». Con el aumento de la temperatura, estas oscilaciones, una tras otra, se «incorporan» gradualmente al movimiento térmico con lo cual aumenta el calor específico del gas. No obstante, puede que no lleguen a incorporarse todas las oscilaciones, ya que a elevadas temperaturas puede iniciarse la desintegración de las moléculas.

Recordemos de nuevo que todo lo dicho se refiere al gas considerado perfecto. A grandes compresiones, cuando las propiedades del gas se hacen sensiblemente diferentes de las del gas perfecto, varia tambien e calor especifico debido a la aportación de la interacción de las moléculas en la energía interna del gas.

#### § 58. Cuerpos condensados

La sencillez de las propiedades térmicas del gas perfecto, que permite una ecuación de estado común para todos los gases, se debe al pequeño papel desempeñado por la interacción de las moléculas del gas. Sin embargo, en los cuerpos condensados, la interacción de las moléculas desempeña un papel primordial, debido a lo cual, las propiedades térmicas de estos cuerpos tienen un carácter individual mucho mayor y resulta imposible establecer una ecuación de estado más o menos común.

Los cuerpos condensados, en oposición a los gases, poseen una compresibilidad muy pequeña. Para caracterizar la compresibilidad de la sustancia se utiliza generalmente el coeficiente de compresibilidad, definido como

$$\mathbf{x} = -\frac{1}{V} \left( \frac{dV}{d\sigma} \right)_{T};$$

la derivada del volumen con respecto a la presión se toma a temperatura constante, es decir, caracteriza el proceso de compresión isotérmica (esta derivada es negativa: al aumentar la presión, el volumen disminive y el signo menos es para obtener una magnitud positiva). Está claro que x tiene dimensiones inversas a las de la presión.

Como ejemplo aduzcamos los valores dei coeficiente de compres hilidad (por baria) de arginos líquidos (a a temperatura ambiente y presion atmosférica):

Мегсипо		٠	٠	ı.		p						4		0.4-10-4	bartas=1
Agua	4				,			۰	ě	٠	,	1		4,9-10-4	40
Alcohol .	,		,	į,			4	4		4		į.	÷	7,6:10=4	10
Filer		_												11.5-10-1	

El coeficiente de compresibilidad de la mayoría de los cuerpos sólidos es menor aun:

Diamante			4					à	. 0.16-10-4 barias-4
Haro			,						0.61+10 s n
Cabre									0.76+.0=1
Aluminio									[ ] - [ D - h
Vidrio				÷					2,7 -10-4
Ceste .									62 -10-4

Para compararlo veamos a qué es igual la compresibilidad del gas. En la compresión isotérmica, el volumen del gas disminuye inversamente proporcional a la presión según la ecuación V RT n Colocando esta expresión en la del coeficiente x definida mas arriba y diferenciando, obtenemos que

$$\varkappa = \frac{\mathfrak{t}}{\rho}$$
.

A la presión de una baria, la compresibilidad de' gas n=1 baria $^{-1}$ .

Otra magnitud utilizada para caracterizar las propiedades térmicas de los cuerpos condensados, es el coeficiente de dilutación termica, que es

$$\alpha = \frac{1}{V} \left( \frac{dV}{dT} \right)_{P};$$

donde el subíndice p de la derivada indica que el calentamiento del cuerpo se ciectúa a presión constante. La mayoría de los cuerpos se dilatan al calentarios (el coeficiente  $\alpha$  es positivo). Esto es completamente natural, ya que se intensifica el movimiento térmico y con ello como si se empujase a las moléculas. Sin embargo hay excepciones de esta regla. Así, por ejemplo, en el intervalo de temperaturas desde 0° C hasta 4° C, el agua, al calentarse disminuye de volumen. Tambien se comprime al calentar el helio. Iquida a temperaturas inferiores a 2,19° K (el Hamado helio. 11, V. el. § 74).

Aduzcanos como ejemplo los coeficientes de dilatación termica de varios liquidos (a la temperatura ambiente).

Mercurio	1					_		۰		-	_	1,8,10-4	grad -1
												2,1-10-4	
Afcohol			ě	0	ø	4	6	,	a			10,8-10-4	11
Liter .												16,3-10=4	In .

Para comparación recordenos que el coeficiente de dilatación term ca de los gases se halla colocando el valor  $V \cdot RT$  p en la ecuación de  $\alpha$ , obteniendo así que  $\alpha = 1/T$ , lo cual, siendo  $T = 293^\circ$  K, nos da que  $\alpha = 3/4 \cdot 10^{-3}$ .

El coeficiente de dilatación térmica de los cuerpos sólidos es menor aun:

Hierro	4	4		4	٠		,		40	4		3,5 - 10-4 grad-1
Cobre					-0					4		5,0 - 10-4
Vidrio												2.4-3.0-10-1

Es muy pequeño, sobre todo, el coeficiente de dilatación térmica del invar, aleación de  $64^{\circ}$ , de hierro y  $36^{\circ}$ , de niquel (2 -3 10 °), y del cuarzo fundido ( $\alpha=1,2\cdot10^{-\alpha}$ ). Estos materiales se utilizan ampliamente para preparar las partes de los instrumentos en que se quiera evilar variaciones de las dimensiones al oscitar la temperatura

En el § 45 se ha indicado que la dilatación térmica de los cristales (no cúbicos) transcurre de distinta manera según las diferentes direcciones. Esta diferencia puede ser muy considerable. Así, por ejemplo, en la dilatación térmica del cristal de cinc, las dimensiones lineales según la dirección del eje hexagonal aumentan 4,5 veces más rápidamente que en las direcciones perpendiculares a este eje.

El cator específico de los cuerpos condensados, como el de los gases, generalmente aumenta con la tempera-

tura

El calor específico del cuerpo sólido está relacionado con la energía de los átomos, que realizan oscilaciones térmicas pequeñas alrededor de las posiciones de equilibrio. Al aumentar la temperatura, este calor específico tiende hacia determinado límito, correspondiente al estado en que las oscilaciones de los átomos se pueden analizar con ayuda de la Mecánica clásica. Como todo el mos imiento de los átomos tiene carácter oscilatorio, a cada uno de los tres grados de libertad debería corresponderle una energía media igual a kT, a la razón de  $\frac{kT}{2}$  por cada una de las energía.

gias medias cinética y polencial (como se ha explicado en el párrafo anterior). En total, la energia media correspondiente a un átomo del cuerpo sólido

deberia ser ignal a 3kT.

Sin embargo, este límite nunea se alcanza en compuestos mas o menos complejos, ya que antes de alcanzario se finide o se descompone la sustancia. Para muchos elementos, el vaior límite del calor específico se alcanza a las temperaturas corrientes, así que el calor específico de un átomo-gramo de un elemento solido es aproximadamente.

$$t = 3R - 25 \frac{J}{\text{grad-mod}} = 6 \frac{\text{cal}}{\text{grad-mod}}$$

(esta relación expresa la denominada ley de Dulong

u Petel)

Hablando de calor específico de un cuerpo solido, a sabiendas no hemos diferenciado el calor específico a presión constante del calor específico a voluncu constante. Generalmente, el calor específico que se mide es el correspondiente a presión constante, pero en general, la diferencia entre el  $c_p$  y el  $c_0$  de los cuerpos solidos es muy pequeña (así, por ejemplo, en el hierro tenemos que  $\gamma = c_p/c_1 = 1.02$ ). Esto se debe a que el coeficiente de dilatación termica de los cuerpos solidos es muy pequeño.

El caso es que hay una relación general que liga la diferencia de las capacidades calorificas  $C_p + C_1$  con el coeficiente  $\alpha$  de dilatación térmica y la compresibilidad  $\kappa$  de cualquier cuerpo.

$$C_p - C_q = \frac{T\alpha^2}{P^2}$$

(aquí  $\rho$  es la densidad de la sustancia y  $C_{\rho}$  y  $C_{V}$ , los calores específicos, es decir, las capacidades caloríficas de l g de sustancia), así vemos que la diferencia  $C_{\rho}$ —  $C_{1}$  es proporcional al cuadrado del coeficiente  $\alpha$ 

Al bajar la temperatura, disminisse el calor específico del cuerpo sócido y tiende a cero en el cero absoluto Esto es consecuencia del pustulado general, denominado teorenia (del calor) de Nernst según el cual, a temperaturas suficientemente bajas, todas las magnitudes que caracterizan al cuerpo condensado, dejan de depender de la temperatura del mismo En particular, al acercarse al cero absoluto, dejan de depender la temperatura, la energía y la entalp a decuerpo, por eso tienden a cero los calores especificos

ségún la temperatura.

Del teorema de Nernst se desprende también que cuando T +0, tiende también a cero el coeficiente de dicatación termica, ya que el volumen del cuerpo ceja

Cay Cy, que son las derivadas de estas magnitudes

de depender de la temperatura.

# PROCESOS TERMODINÁMICOS

#### Proceso adiabático. \$ 59.

Estudiemos ahora unos cuantos procesos termodiná-

micos de los más simples.

Es may simple el proceso de expansión del gas en el vacio, al principio, el gas se halla en una parte del recipiente separada del resto por un tabique y después de abrir el ordicio del tabique, el gas ocupa todo el recipiente. Como en esta expansión, el gas no efectúa ningun trabajo, la energia permanecera constante: la energía E, del gas antes de la expansión será igual a la energia E<sub>2</sub> después de la misma<sub>1</sub>

 $E_* = E_*$ .

La energia del gas perfecto depende, como va se sabe, sólo de la femperatura, por eso, de la constancia de la energia se desprende la constancia de la temperatura del gas perfecto al expansionarse en el vacío. Sin embargo, a temperatura de los gases bastante alejados del perfecto, varia al expansionarse en el vacio.

El proceso de expansion del gas denominado adiabático, se diferencia en mucho del de expansión en e. vação. El proceso adiabático desempeña un gran papel

y aqui lo estudiaremos detalladamente. Para el proceso adiabatico es característico que el gas permanezca todo el tiempo bajo una presión exterior igual a la elasticidad del propio gas. Otra condición del carácter adiabático consiste en que, curante todo el proceso, el gas permanece aislado térmicamente del medio ambiente, es decir, no cede

ni adquiere calor de ninguna parte

Lo más sencillo es representarse la expansión o compresión adiabática del gas que se halfa en un recipiente cilindrico ablado térmicamente y con un émbolo. Si el émbolo se saca bastante lentamente, el gas se expansionará siguiendo al émbolo y la presion en cada instante corresponderá al volumen total que ocupe en el momento dado. Aqui, las palabras «bastante lenfamente» indican que la lentitud del proceso debe ser tal, que en el gas haya tiempo de establecerse el equilibrio térmico correspondiente a la posi-

eson instantánea del cinbolo. Si por el centrario, el émbolo se sacase rapidamente, el gas no tendria tiempo para seguirlo y detrás del embolo se crearía una region de bains presiones hacia la cuai se expans'oliaria el gas (de manera analoga, al introducir rápidamente el émbolo, debajo del mismo se crearia una región de presión elevada). Este proceso no sería adiabatico. Practicamente, esta condicion de lentifud, en el caso dado, se cumple con facilidad. El análisis demuestra que esta condición se infringir la solamente cuando el embolo se desplazase a velocidades comparables con la del sonido en el gas. Por eso, en la realización practica de la expansión adiabatica, en primer lugar se plantea la condición de a slantento térmico, que exige «bastante rapidez» de, proceso, durante el cual el gas no ha de tener tiempo de intercambiar calor con el medio exterior. Está claro que esta condición es compa able por completo con la condución señalada ar tes de «con bastante lentitud», y cepende del minicioso ai lam ento fermico del recipiente y se puede decir que tiene un carácter secuadario, no relacionado con la propia natura eza del proceso. Por esta causa, en Hisica se caracteriza el proceso autabatico precisamente como proceso que satisface, en primer lugar, la condición de «bastunte lentitud», condicion de carácier fundamental. En el § 62 volveremos a tratar del papel de esta condición En el proceso adiabatico ya no se puede afirmar que la energia interna del propio gas permanece constante, va que el gas, en la expansión, efectua un trabajo (o, en la compresión, se invierte un trabajo en comprimirlo). La ecuación general del proceso adiabatico se obticne si en la relación dQ = dE + pdV se coloca la cantidad de calor dQ igual a cero en correspondencia con la condición de aislamiento térmico. De esta manera, una variación infinitamente pequeña del estado dei cuerpo en el proceso adiabático se caracteriza por la ecuación.

dE + p dV = 0.

Apliquemos esta ecuación a la expansión (o compresión) adiabática del gas perfecto. Para simplificar consideraremos que todas las magnitudes se refieren a un mol de gas.

La energía del gas perfecto es función solamente de la temperatura, teniendo presente que la derivada  $\frac{d\mathcal{L}}{dT}$  es

el calor específico  $c_V$ ; por consiguiente, en la ecuación del proceso adiabatico se puede sustituir dE por  $c_V dT^*$ 

 $c_V dT + \rho dV = 0.$ 

Colocando aquí p==RT/V y dividiendo toda la ecuación por T, se obtiene la siguiente relación:

$$\epsilon_V \frac{dT}{T} + R \frac{dV}{V} = 0.$$

Supongamos ahora que el calor específico del gas en el intervalo de temperaturas que nos interesa es constante frecordenios que para los gases monoatómicos esto se cumple siempre, y para los diatómicos, en considerable parte del intervalo de temperaturas). En este caso, la relación obtenida se puede escribir en la forma

$$d(c_1 \ln T - R \ln V) = 0,$$

de donde,

 $c_v \ln T + R \ln V = \text{const},$ 

o, después de potenciar,

 $T^{\epsilon_V VR} = \text{const}$ 

Por último, recordando que para el gas perfecto  $c_p = c_0 = R$  y elevando la igualdad a la potencia  $1/c_0$ , escribiremos la igualdad en la forma definitiva:

 $TV^{\gamma-1} = \text{const},$ 

donde  $\gamma = c_0/c_V$ .

Así se ve que en el proceso adiabático, la temperatura y el volumen del gas perfecto varian de manera que el producto  $TV^{\gamma-1}$  permanece constante. Como y sempre es mayor que la unidad,  $\gamma = 1>0$  y, por consiguiente, la expansión adiabática va acompañada de enframiento, y la compresion, de calentamiento del gas.

Combinando la ecuación escrita con la fórmula pV = RT, se puede obtener una relación análoga que enlace la variación de la temperatura y la presión en el proceso adiabático,

$$Tp^{-\frac{\gamma-1}{\gamma}} = \text{const},$$

y la relación

$$pV_7 = const_a$$

que enlaza la presion con el volumea (esta última ecuación se denomina ecuación adiabática)

En la expansión isotérmica del gas, la presión disminuve, siendo inversamente proporcional a la primera potencia del volumen l', mientras que en la adiabatica, como se ve, la presión es inversamente proporcional a V1, es decir, disminuye con mayor rapidez (ya que  $\gamma > 1$ ). Si se representan estos procesos graficamente en un diagrama p, V1, se obtendrán dos curvas, una sotermia y otra adiabata (que se cortan en un punto  $p_{\alpha}$ ,  $V_{\alpha}$  que representa el estado inicial del gas), y la segunda curva tendrá mayor pendiente que la primera (fig. 1).

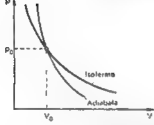


Fig. 1

Esta propiedad se puede formalar de otra manera, si se considera la variación del volumen como funcion de la presion (es decir. dándole un giro de 90 a la la la 1) y se caracteriza esta dependencia mediante es coeficiente de compresibilidad  $\varkappa=-\frac{1}{V}\frac{df'}{dp'}$  (V. el § 58

donde se ha lenido en cuenta el caso isotérmico). Entonces es fácil ver que la compresibilidad adiabática del gas es menor que la isotérmica

Kedlah C Kisel

Esta designaldad deducida aqui para los gases, en realidad es justa para todos los cuerpos, y es consecuencia del principio de Le Chatelier-Braun. Por el contrario, otra propiedad del proceso adiabático del gas, calentamiento del gas en la compresión, no es una propiedad universal de la compresión adiabática de cualquier cuerpo. Esto se ve del mismo principio de Le Chatelier-Braun. SI se comprime un cuerpo sin comunicarle calor (que pueda lufluir en la temperatura del mismo), la temperatura de éste variará de manera que se oponga a la compresión. Para la inmen-

sa mayoría de los cuerpos, los que se dilatan al calentarse, esto significa que en la compresión adiabática la temperatura debe elevarse (y viceversa, bajar en la expansión). Pero de estos mismos razonamientos se ve claro que si el volumen del cuerpo disminuye al calentarlo, su compresión adiabática irá acompañada de un enfriamiento.

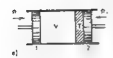
#### € 60. Efecto Joule-Thomson

Considerable interés representan los procesos en los cuales el gas o el líquido pasa de manera estable de una presión a otra sin intercambiar calor con el medio ambiente. La estabilidad del proceso, en este caso, indica que las dos presiones permanecen constantes durante todo el flujo de gas o líquido.

Este paso, hablando en general, va acompañado de un flujo de gas (o de liquido) a cierta velocidad distinta de cero. No obstante, esta velocidad artificialmente

se puede reducir y hacer muy pequeña, si se le hace pasar de una presion a otra a través de un obstáculo que produzca gian rozamiento (tal obstáculo puede ser, por ejempio, un tabique poroso o un pequeño

ortheigh





Lg 2.

El paso estable de un gas aistado térmicamente de una presión a otra sin adquirir velocidad más o menos considerable, se denomina efecto o expansión de Joule-Thomson

Esquemáticamente, el efecto Joule-Thonison se puede representar como el paso del gas que se halla en un recipiente cilíndrico, a traves de un tabique poroso T (f.g. 2, a, b), en el cual la constancia de las presiones a ambos lados del tabique se consigue mediai te dos embosos I y 2, con los cuales se mantienen las presio-

nes necesarias py y pa.

Supongamos que el gas, al principio ocupe el volumen  $V_1$  entre el émbolo I y el tabique I (fig. 2, n). Desplacemos hacia el interior del cilindro el cribolo I y hacia fuera el émbolo 2, conservando siempre invariables las presiones  $p_1$  y  $p_2$  sobre los émbolos. Como resultado, el gas, infiltrándose a pota velucidad a través del tabique poroso, ocupará el volumen  $V_2$ .

entre el tabique y el embolo 2 y se hailará a la presión  $p_n$  (fig. 2, b)

Como en este proceso no hay intercambio de calor con el medio circundante, el trabajo realizado por los émbolos debe ser igual a la variación de la energía interna del gas. Como las presiones del gas durante el proceso permanecen constantes, el trabajo realizado por el émbolo I al expulsar el gas del volumen  $V_I$ , será igual simplemente al producto  $p_I V_I$ . En lo que se refiere al émbolo 2, tendremos que el gas, al posar a traves del tabique, realiza un trabajo. Por eso, el trabajo total realizado por los émbolos con el gas será igual a  $p_I V_I = p_2 V_2$ . Este trabajo, como ya se ha dielio, debe ser igual al incremento de la energía mierna del gas:

$$p_1V_1 - p_2V_2 = E_2 - E_1$$

donde  $E_1$  y  $E_2$  son las energías internas de la cantigad de gas considerado en los estados inicial y final respectivamente. Por eso

$$E_1 + \rho_1 V_1 = E_2 + \rho_2 V_3$$

0

donde W = E + pV es la entalpia.

De esta manera, en el efecto Joure-Thomson se conserva la entalpia del gas.

Para el gas perfecto, tanto la energia como la entalpia dependen solamente de la temperatura. Por eso, a igualdad de entalpias, habrá igualdad de temperaturas. En otras palabras, si el efecto Joule Thomson transcurre en un gas perfecto, la temperatura no varía. En los gases reales, la temperatura varia en el efecto Joule-Thomson y esta variación puede ser considerable. Por ejemplo, el aire, al expansionarse a la temperatura ambiente desde la presión de 200 atm hasta la presión de I atm, se enfria aproximadamente en 40°.

A temperaturas bastante elevadas, todos los gases al expansionarse se calientan en el efecto Joule-Thomson, y a temperaturas más bajas (y presiones no muy elevadas), se enfrian; por consiguiente, hay una temperatura (punto o temperatura de inversión), a partir de la cual la variación de la temperatura en el efecto Joule-Thomson cambia de signo. La posición del punto de inversión depende de la presión y es diferente para los distintos gases. Por

ejemplo, el aire, ya a la temperatura ambiente se enfría en la expansión Joule-Thomson, mientras que para conseguir el mismo efecto en el hidrogeno, hay que enfriarlo previamente lo menos hasta la temperatura de unos 200° K, y el helio, hasta 40° K. La variación de la temperatura en el efecto Joule-Thomson se utiliza ampliamente en la técnica para licuar gases. En este caso, para disminuir la velocidad del gas se utiliza un orificio pequeño corriente (llamado válvula de estrangulación) y todo el proceso se denomina estrangulación.

## § 81. Flujo estacionario

En el efecto Joule-Thomson, el gas pasa de manera estable de una presión a otra, elimináncose artificialmente la velocidad de la corriente del gas mediante el rozamiento. No obstante, los resultados obtenidos al estudiar este proceso son fáciles de generalizar para cualquier flujo estacionario de gas (o de líquido) aislado térmicamente que fluye a una velocidad distinta de cero.

La diferencia consiste únicamente en que en este caso ya no se puede despreciar la energía cinética del gas que fiuye. El trabajo realizado con el gas se inverte en aumentar la energía del mismo; pero ahora, en esta energía entra no solo la energía interna, sino tambien la cinética del movimiento como un todo. En otras palabras, para et flujo estacionario de un gas o liquido se cumple la relación

$$\frac{Mv^4}{2} + E + pV = \text{const},$$

\_

$$\frac{Mv^2}{2} + W = \text{const},$$

donde W y M son la entalpia y la masa de cierta cantidad de sustancia, y v, la velocidad de la misma en el flujo. Esta ecuación ind.ca que la magnitud  $\frac{Mr^3}{2} + W$  de esta cantidad de sustancia es la misma en cualquier lugar en que se halle.

Én el caso en que haya necesidad de tener en cuenta también la energía potencial en un campo gravitatorio (al fluir un líquido, ya que para el gas estu no es esencial), se puede escribir, de manera análoga, que

$$\frac{Mv^2}{1} + Mgz + E + pV = \text{const.}$$

donde z es la altura a que se halla el lugar dado del flujo.

Supongamos que el movimiento del flujo no va acompañado de rozamiento considerable alguno, tanto e a el interior de la misma sustancia que fluye, como por parte de cualquier obstaculo exterior (este caso, en cierto sentido es el opuesto al efecto Joule-Thomson, en el cual el rozamiento desempeña un napel considerable). En estas condiciones se puede considerar que no sólo el flujo, en su totalidad, está aislado térmicamente del memo exterior (como se ha considerado a, principio), sino también el movimiento de cada parte independiente de la sustancia. De haber rozamiento considerable, esto no ocurr ria así, ya que el calor del rozamiento se desprenderia en el interior del flujo. Ca otras palabras, se puede considerar que en el proceso del movimiento, cada parte de la sustancia se expansiona (o se comprime) adiabálicamente Exammemos, por ejemplo, en estas condiciones, la sal da del gas de un recipiente en el cual se halla a la presión p diferente de la atmosferica p. Si la efes ó i se produce a traves de un oraficio suficientemente pequeño, la velocidad del gas en el interior del recipiente se puede considerar igual a cero. La velocidad del chorro que sale o se determinará de la igualdad.

$$W_a + \frac{v^2}{2} = W$$

(aqui se ha supuesto que la masa M es igual a 1 g, de manera que W y W son las entalpias de 1 g de gas en el interior del recipiente y en el chorco que sale). Si considerantos perfecto el gas y su calor específico independiente de la temperatura, de la fórmula  $C_p = \frac{dW}{dT}$ , o de la  $dW = C_p dT$  (V. el § 56), se desprende que  $W = W_0 - C_p (T - T_0)$ , de donde

$$v^{\mathbf{x}} = 2C_{\nu} \left\{ T - T_{\nu} \right\}$$

Por último, la temperatura  $T_n$  del chorro que sale se puede expresar en función de la temperatura T de gas del recipiente mediante la ecuación de la expansión adiabática del gas obtenida en el § 59, segun la cual el producto  $Tp^{-(r-1),\gamma}$  permanece constante

$$T_0 = T \left( \frac{\rho_0}{\rho} \right)^{\frac{N-1}{4}}$$

Así, definitivamente obtenemos la siguiente fórmaja

que defermina la velocidad dei fiujo del gas:

$$v^{\pm} - 2C_p T \left[ 1 - \left( \frac{\rho_0}{\rho} \right)^{\frac{\gamma - 1}{\gamma}} \right]$$
.

El flujo de los liquidos, debido a la relativamente pequena compresibilidad, como regla, no va acompañado de variación considerable del volumen. En otras palabras, el líquido que fluye se puede considerar incompresible, de densidad constante. La ecuación de la corriente estacionaria (sin rozamiento) de estos líquidos es de aspecto muy simple. En este caso, la ecuación general del proceso adiabático (dE-pdV=0) se reduce simplemente a dE=-0, ya que dV=0 debido a la incompresibilidad del líquido. De otra inanera, la energía E permanece

constante y, por lo tanto, se puede prescindar de

ella en la parte izquierda de la ecuación

$$\frac{Mv^{s}}{2} + E + \rho V + Mgz = \text{const},$$

Dividiendo esta echación por la masa M y observando que la relación M4' es la densidad p del liquido, hallamos en del intiva que a lo largo del fiujo estacionario aislado térmicamente de un liquido incompresible que se desplaza sin foramiento, permanece constante la magnitud siguiente:

$$\frac{e^a}{2} - \frac{p}{p} + g \varepsilon = \text{const.}$$

Esta es la denominada ecuación de Bernoulli. Como ejemplo veamos el movimiento de un liquido por

Como ejemplo veamos el movimiento de un fiquido por un tubo de sección variable. Para simplificar consideraremos que el tubo está dispuesto horizontalmente. En este caso, la fuerza de la gravedad no influirá en el movimiento y la ecuación de Bersoulti será

$$\frac{\partial^k}{2} + \frac{\rho}{\rho} = \frac{\partial^k}{2} + \frac{\rho_0}{\rho} \; , \label{eq:deltapprox}$$

donce  $v_n \setminus v$  son las velocidades de la corriente en dos secciones cualesquiera del tubo, y  $p_n$  y  $p_n$  las correspondientes presiones. Si las áreas de estas secciones son respectivamente  $S_n$  y  $S_n$  los volúmenes del liquido que pasa por ellas en 1 s serán  $v_n S_n \setminus v S_n$  como el líquido se supone incompresible,  $v S = v_n S_n$ , de donde

$$v = v_{\mu} \frac{S_{\mu}}{S}$$
.

es decir, la velocidad de un líquido incompresible en una sección cualquiera es inversamente proporcional al área de ésta. Colocando este valor de v en la ecuación de Bernoulli se obtiene la relación que une la presión con el área de la sección.

$$p = p_{\theta} + \frac{p}{2} \left( v_{\theta}^2 + v_{\theta}^2 \right) = p_{\theta} + \frac{\rho v_{\theta}^2}{2} \left( 1 - \frac{S_{\theta}^2}{S^2} \right)$$

Se ve que en los lugares más anchos del tubo, la presión es mayor que en los estrechos,

Apliquemos ahora la ecuación de Bernoull, para determinar la velocidad del chorro del jiquido que sale de un recipiente a través de un pequeño orificio. Como la superficie del orificio se considera pequeña en comparación con la de la sección transversal del recipiente, la velocidad con que disminuye el nivel del liquido del recipiente, se puede despreciar. Teniendo en cuenta, además, que la presión en la superficie del liquido del recipiente y la del chorro son iguales a la atmosférica, de la ecuación de Bernoulli obtenemos que

$$\frac{v^2}{2} + gz_1 = gz_2,$$

dotale v es la velocidad de salida del chorro, y z<sub>1</sub> y z<sub>1</sub>, las alturas de la superficie del líquido del recipiente y del lugar de salida del líquido; por consiguiente,

$$v = 1 \overline{2gh}$$

donde  $h=z_1-z_1$ . Esta fórmula se denomina fórmula o teorema de Torricelli e indica que la velocidad de salua del líquido por un pequeño orificio concide con la de caida del cuerpo desde la altura h igual a la altura de la columna de líquido del recipiente que está por encima del orificio.

## § 62. Irreversibilidad de los procesos termodinámicos

Los movimientos mecánicos de los cuerpos materiales realizados según las leyes de la Mecánica, se distinguen por la siguiente propiedad excepcional: cualquiera que sea el movimiento mecánico del cuerpo, siempre se puede electuar el movimiento contrario, es decir, un movimiento en el cual el cuerpo pasa por los mismos puntos del espacio a la misma vefocidad que en el movimiento directo; pero en sentido opuesto. Sea, por ejemplo, un cuerpo lanzado en un campo gravitatorio formando cierto ángulo con el horizonte. Después de describir determinada trayectoria, caerá sobre la Tierra en cierto lugar. Si ahora se lanza el cuerpo desde este mismo lugar, con el mismo ángulo con que ha caído y a la misma velocidad, el cuerpo describirá la misma trayectoria, pero en sentido contrario, y caerá en el lugar inicial (a condición de que se pueda despreciar la resistencia del aire)

Esta reversibilidad de los movimientos mecánicos se puede formular de otro modo, a saber: como simetría de los tiempos futuro y pasado, es decir, simetría en la variación del signo del tiempo. La simetría de los movimientos mecánicos se deduce directamente de las propias ecuaciones del movim ento. Electivamente, al cambiar el signo del tiempo, cambia el signo y la velocidad de la partícula, mientras que la aceleración que entra también en la ecuación, conserva el signo.

Otra cosa completamente distinta tenemos ca los fenomenos termodinamicos. Si se prodace in proceso termodinámico, como regia general es imposible el proceso inverso, es decir, el proceso en el cual se producea los mismos estados termodinamicos, pero en sentido contrario. En otras palabras, los procesos termo linamicos son procesos irreversibles.

Si, por ejemplo, se ponen en contacto dos cuerpos de diferente temperatura, el mas cal ente le cedera calor al menos caliente, pero el proceso contrario, el paso espontáneo de calor de un cuerpo menos caliente al más caliente, nunca se efectúa

Tan irreversible como estos es el proceso de la expansion del gas en el vacío indicado en el § 50. El gas se expande por el orificio a ambos lados de la pared, pero nunca podrá, sin avuda ajena, reunirse de nievo espontángamente en una mitad del recipiente.

En general, cualquier sistema de cuerpos abandonado a su propio albedrio, tiende a pasar al estado de equitirio térmico, en el cual los cuerpos están en reposo entre sí poseyendo la misma femperatura y pres on Alcauzado este estado, el sistema no sale del mismo espontaneamente. En otras palabras, todos los fesiomenos termodinámicos acompanados de procesos de aproximación al equilibrio termico, son irreversibles. Así, son rreversibles todos los procesos con rozamiento entre los cuerpos en movimicato. El rozamiento causa un frenado gradual del miximiento (transformándose en calor la energía cinetica), es decir,

origina una aproximación al estado de equilibrio en el cual no hay movimiento. Por esta causa, en particular, es irreversible el efecto Joule-Thomson, en el cual el gas pasa a traves del obstaculo con gran friección.

En uno u otro grado son irreversibles todos los procesos termodinamicos que transcurren en la naturaleza No obstante, en algunos casos el grado de irreversibilidad puede resultar tan insignificante, que el proceso se puede considerar reversible con un grado hastante

elevado de exactitud

De lo dicho se desprende claramente que para conseguir la reversibilidad hay que excluir del sistema, si esto es posible, cualquier proceso que tienda al equilibrio termico. Así, no cebe haber paso de calor directamente del cuerpo más caliente al menos caliente, in debe haber rozamiento en el movimiento

de los cuerpos

Ejemplo de proceso en alto grado reversible (en el caso ideal, completamente reversible), es el de expansión o compresión adiabática del gas estudado en el § 59. La condición de aislamento térmico excluye el cambio directo de calor con el medio circu idante «La suficiente tentitud» del mos imiento del émbolo asegura el que no haya procesos irreversibles de expansión del gas en el vacio, que surgiria de desplazarse rápidamente el émbolo. En ello se encierra el sentido de esta condición. Se sobreentiende que en la práctica, incluso en este caso, siempre quedan ciertas fuentes de irreversibilidad (imperfeccion del aislamiento del recipiente con gas, rozamiento en el movimiento del émbolo).

«La lentitud» es, en general, la peculiaridad caracteristica de los procesos reversibles. El proceso debe ser tan lento, que los cuerpos que intervienen tengan tiempo en todo momento de hallarse en estado del equilibrio correspondiente a las condiciones externas del momento dado (en e, ejemplo de expansión del gas, éste debe tener tiempo de seguir al embolo manteniéndose homogéneo en todo el votumen). La reversibilidad completa podría conseguirse solamente en el caso ideal de un proceso tan lento como se quiera. Esto indica ya que cualquier proceso real transcurre a velocidad finita y, por consiguiente, no puede ser completamente reversible.

Ya se ha dicho que en un sistema de cuerpos que se hallen en equilibrio térmico, sin intervención ajena, no puede realizarse ninguna clase de procesos. Esta circunstancia tiene otro aspecto: con ayuda de los cuerpos que se hallan en equilibrio térmico, es imposible realizar trabajo alguno, puesto que el trabajo está relacionado con el movimiento mecánico, es decir, con el paso de la energia a energia cinética de

los cuerpos.

Esta importantísima aseveración de la imposibilidad de obtener trabajo a costa de la energia de los cuerpos en equilibrio térmico, se denomina segundo principio de la Termodinámica Nosotros estamos constantemente rodcados de considerables reservas de energia térmica, que se halla en estado muy proximo al de equilibrio. Un motor que funcionara solamente a costa de la chergia de los cuerpos en equilibrio térmico, en la práctica sería una especie de «môvil perpetuo». El segundo principio de la Termodinámica excluye la posibilidad de constrair el denominado movil perpeluo de segunda especir, de la misma manera que el primer principio de la Termodinámica (principio o lev de la conservación de la energia) excluve la posibindad de construir un móvil perpetuo de primera especie, que pueda efectuar un trabajo ede la nada», sin fuente externa de energia.

# § 63. Ciclo de Carnot

De lo dicho se desprende que el trabajo se puede efectuar solamente con un sistema de cuerpos que no se

hallen en equilibrio térmico entre si Representémonos esquemáticamente un sistema como, por ejemplo, el formado por dos cuerpos de diferente temperatura. Si los ponemos simplemente en contacto, el calor del caliente pasara al del frío, pero con ello no se efectuará mingún trabajo. El paso de calor del cuerpo caliente al frío es un proceso arreversible y este ejemplo itustra la regla general: los procesos trreversibles obstacuitzan que se realice trabajo. Si se quiere sacar el mayor trabajo posible de los cuerpos de que se dispone, habrá que dirigir el proceso de manera que resulte lo más reversibles posible, a saber evitar los procesos irreversibles y utilizar solamente los procesos que puedan realizatse en igual grado en ambos sentidos.

Volviendo al sistema de dos cuerpos, des guernos sus temperaturas por  $T_1$  y  $T_2$  (sea, por ejemplo,  $T_2 >$ 

T<sub>i</sub>) Convencionalmente llamaremos foco caliente o calentador al cuerpo más caliente y refrigerador o foco frío, al más frío. Como el intercambio directo de calor. entre estos cuerpos es madinisible, está claro que para producir un trabajo hay que recurrir a otro cuerpo auxiliar, que denominaremos cuerpo de trabajo, agente de transformación o sustancia activa. Como tal nos podemos representar un recipiente cilíndrico con gas bajo un émbolo.

Representaremos el proceso que se realiza en el cuerpo de trabajo en un diagrama  $\rho$ , V (l'g 3). Supongamos que el gas inicialmente se halla a la temperatura  $T_z$  y su estado se representa en el diagrama por el punto

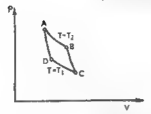


Fig. 3.

A. Pongamos en contacto el cuerpo de trabajo con el calentador y expandiremos el gas, en cuyo caso el gas adquiere cierta cantitulad de calor del calentador, permaneciendo siempre a la temperatura  $T_2$  del calentador (la reserva de calor del calentador se supone tan grande, que cediendo al gas una pequeña cantidad de calor, no varía su temperatura). De esta manera, el proceso de expansion isotérmica del gas se realiza de manera reversible, ya que la transmisión de calor se realiza solamente entre cuerpos a igual temperatura. En la fig. 3 este proceso se representa mediante la isoterma AB.

Separamos ahora el cuerpo de trabajo del calentador, aislémoslo térmicamente y sometámoslo a la ulterior expansión adiabática. En esta expansión, el gas se enfría y continuaremos la expansión hasta que la temperatura del gas descienda hasta la temperatura del refrigerador  $T_1$ . Este proceso viene representado en el diagrama por la adiabata BC, de más pendiente que el de la isoterma AB, ya que en la expansión adiabática, la presión desciende más rápidamente que en la isotermica

Después pongamos en contacto el cuerpo de trabajo con el refrigerador y sometamos al gas a una compresión isotérmica (a la temperatura  $T_{\rm t}$ ), en la cual el gas cede cierta cantidad de calor al refrigerador.

Por último, separemos el cuerpo de trabajo del refrigerador y, sometiéndolo a una compresión adiabática, devorvámoslo al estado inicial (para ello hay que elegir de manera adecuada el punto D, es decir, el volumen a que se llega en la compresión isotérmica

De esta manera, el cuerpo de trabajo ha experimentado un proceso ciclico volviendo al estado inicial, pero realizando con ello determinado trabajo, el representado por el area del cuadrilátero curvilineo ABCD, Este frabajo se ha realizado a costa de que en la isoterma superior, el cuerpo de trabajo ha sustraido del calentador mayor cantidad de calor que ha cedido al refrigerador en la isoterma inferior. Todas las etanas de este ciclo son reversibles y, por eso, el trabajo es el máximo posible (para la perdida dada de calor del calentador).

El proceso descrito se denomina ciclo de Carnot. Este ciclo demuestra que, en principio, con dos cuerpos de distinta temperatura se puede realizar un trabajo de manera reversible. Siendo el maximo posible, este trabajo no depende de las propiedades del cuerpo

auxiliar de trabajo.

La relación entre el trabajo realizado y la energía adquirida del foco caliente se denomina renduntento térmico de la máquina (designémoslo con la letra n). De lo dicho arriba está claro que el rendimiento del ciclo de Carnot es el maximo posible, para cualquiera maquina térmica que trabaje con los valores de las temperaturas dadas de las partes caliente y fria, Se puede demostrar que este coef ciente es

$$\eta_{\text{max}} = \frac{T_z - T_z}{T_z}$$
.

Así tenemos que, incluso en el límite ideal de trabajo completamente reversible de una maquina termica, el rendimiento es menor que la unidad, parte de energia,  $T_1/T_2$ , cedida por el calentador, pasa sin utilidad al refrigerador como calor. Esta parte sera tanto menor (a la  $T_1$  dada) cuardo mayor sea la temperatura  $T_2$ La temperatura T, generalmente es la del aire circundante, así que no se puede disminuir. Por eso, para reducir la parte de energia invertida inútilmente, en la lécnica se procura que el motor funcione a la mayor temperatura posible T<sub>a</sub>.

El rendimiento real de una máquina térmica siempre es menor que el maix por los mevitables procesos irreversibies que se producen en ella. Como característica del grado de perfección del motor, de su aproximación al ideal, puede servir la magnitud n/nmáxi que es la relación entre el rendimiento real del motor y el ideal, con las mismas temperaturas del manantial de energía y del foco írío. En otras palabras, esta relación es la que hay entre el trabajo realizado por la máquina térmica y el máximo que se podría obtener en las condiciones dadas, si el motor funcionase de manera reversible.

## § 64. Naturaleza de la irreversibilidad

Todos los fenómenos térmicos se reducen al fin y al cabo a un movimiento mecánico de los átomos y de las moléculas. Por eso, la irreversibilidad de los procesos termodinámicos, a primera vista, se halia en contradicción con la reversibilidad de todos los movimientos mecánicos. En la realidad, esta contra-

dicción sólo es aparente.

Supongamos que un cuerpo cualquiera se desliza sobre otro cuerpo. Debido al rozamiento, este movimiento se irá frenando gradualmente y, por fin, el sistema adquirirá el estado de equilibrio térmico, cesando el movimiento. La energía cinética del cuerpo que se desplaza, en este caso, se convertará en calor, es decir, en energia cinética del movimiento desordenado de las moléculas de los dos cuerpos. Está claro que esta transformación de energía en calor se puede realizar de infinitos modos la energía cinética del movimiento del cuerpo como un todo se puede distribuir entre la colosal cantidad de moléculas, por una colosal cantidad de modos. En otras palabras, el estado de equilibrio en que no hay movimiento macroscópico, puede realizarse por una cantidad de métodos infinitamente mayor, que el estado en que parte considerable de la energia se concentra en forma de energia cinética de movimiento ordenado, movimiento del cuerpo como un todo.

De esta manera, el paso de un estado en desequilibrio ai estado en equilibrio representa el paso del estado que se puede conseguir con menos cantidad de modos, al estado que puede realizarse mediante una cantidad de modos mucho mayor. Está claro que el estado más probable será el del cuerpo (o sistema de cuerpos) que pueda realizarse de la mayor cantidad de modos: esta será el estado de equilibrio termodinámico. Por eso, si un sistema abandonado a su libre albedrío (es decir, cerrado) en cierto momento no se halla en equilibrio, en el momento siguiente el paso más probable será al estado en que pueda realizarse me-

diante una cantidad incomparablemente mayor de maneras, es decir, aproximación al equilibrio.

Viceversa, después que un sistema cerrado haya adquirido el estado de equilibrio, lo menos probable es la salida espontánea del sistema de este estado.

Así tenemos que la irreversibilidad de los procesos termodinámicos tiene carácter probable. El paso espontaneo de un cuerpo del estado de equilibrio al de desequitorio, estrictamente hablando, no es imposible, sino solamente niuchísimo más improbable que el paso de, estado de desequilibrio al de equilibrio. Al fin y al cabo, la irreversibilidad de los procesos ternodinámicos es debida a la enorme cantidad de nartículas moléculas de que consta el cuerpo.

En el ejemplo de expansión del gas en el vacio, se puede formar una idea de lo poco probable que es la alteración espontánea del estado de equilibrio de un cuerpo. Si pongamos que el gas se halla al principio en una mitad del recipiente dividido por un tabique en dos partes iguales. Si se abre un orificio en el tamque, el gas se expandirá uniformemente por las dos partes del recipiente. El proceso inverso de paso del gas a una de las mitades del recipiente sin intervención ajena, nunca se efectuará. La razón de ello es fácil de aclarar mediante un simple cálculo. En su movimiento, como térinino medio, cada molécula de gas permanece el mismo tiempo en ambas partes del recipiente, se puede decir que la probabilidad de hallarse en cada una de las mitades del recipiente es igual a 1/2. Si el gas se puede considerar perfecto, las moléculas se desplazaran independientemente una de otra. Por eso, la probabilidad de hallar dos moléculas dadas al mismo tiempo en una mitad del recipiente es  $\frac{1}{2} \cdot \frac{1}{2} = \frac{1}{2i}$ , y la probabilidad de hallar todas

las N moléculas del gas en una inisma parte del recipiente será igual a 2<sup>-N</sup>. Así, por ejempio, para una cantidad relativamente pequeña de gas que contenga, digamos, 10<sup>10</sup> moléculas, esta posibilidad se representaría por el número enormemente pequeño de 2<sup>-10<sup>11</sup></sup> ≈ (1<sup>1-3</sup> iu<sup>3</sup>). En otras palabras, este fenómeno se podría observar aproximadamente una vez en el transcurso de tiempo expresado por el número 10<sup>2-10<sup>11</sup></sup>, indiferentemente de que sea en segundos, en años o, incluso, en el tiempo de existencia de la Tierra, ya que estos intervalos de tiempo son igualmente pequeños en comparición con el representado por este número.

Mediante un número enormemente pequeño de esta misma clase, (10-3-101"), se representa, como demuestra el cálculo, la probabilidad del paso espontáneo de un ergio de calor del cuerpo de temperatura 0° C a otro cuerpo que tenga 1° más de temperatura En estos ejemplos se ve claramente que la posibilidad de perceptible inversión espontánea del proceso termodinámico, en realidad, es de carácter puramente abstracto, la probabilidad es lan pequeña, que la irreversibilidad de los procesos termodinámicos de hecho se puede considerar a priori No obstante, la naturaleza de la probabilidad que posee la irreversibilidad, se revela en que en la naturaleza se producen oesytaciones espontáneas deestado de equitibrio, aunque muy insignificantes e instantaneas Estas desviaciones se denominan fluctunciones. Gracias a las fluctuaciones, por ejemplo, la densidad y la temperatura de distintas zonas pequeñas de un cuerpo en equilíbrio, no permanecen exactamente constantes, sino que están sometidas a ciertas oscilaciones, aunque son insignificantemente pequeñas. Así, por ejemplo, la lemperatura de 1 miligramo de agua en equilibrio a la temperatura ambiente, sufrirá oscilaciones del orden de 10-8 grados Sin embargo, hay fenomenos en los cuales las fluctuaciones desempeñan un importante papel

# § 65. Entropia

La característica cuantitativa del estado termodinámico del cuerpo que define la tendencia a pasar a otros estados, es el número de las maneras microscópicas con que se puede lograr este estado. Este número se denomina peso estadistico o probabilidad del estado, y lo designaremos con la letra  $\Gamma$  El cuerpo, abandonado a sí mismo, tiende a pasar a un estado de mayor peso estadistico.

No obstante se ha establecido utilizar el logaritmo del número  $\Gamma$ , y no este mismo número, que ademas se multiplica por la constante de Boltzmann k. La

magnitud definida de esta manera

### $S = k \ln \Gamma$

se denomina catropia del cuerpo.

El número de maneras,  $\Gamma$ , con que puede realizarse el estado del sistema que conste, por ejemplo, de dos cuerpos, es igual, ev dentemente, al producto de los nameros  $\Gamma_1$  y  $\Gamma_2$  de maneras con que se pueden reali-

zar los estados de cada uno de estos cuerpos por separado:  $\Gamma = \Gamma_1 \Gamma_2$ . Por eso,

 $S = k \ln \Gamma = k \ln \Gamma_1 + k \ln \Gamma_2 = S_1 + S_2$ 

Se ve que la entropía de un sistema compuesto es igual a la suma de entropias de sus partes (precisamente para lograr esta propiedad sirve el logaritmo en

la definición de entropía).

La ley que determina la dirección de los procesos termodinámicos puede formularse como una ley del aumento de la entropia: en todos los procesos termodinámicos que transcurren en un sistema cerrado, la entropia del sistema aumenta, alcanzando el máximo valor posible en el equilibrio termodinámico. Esta aseveración es la formulación cuantitativa más exacta del segundo principio de la Termodinámica. Esta ley fue descubierta por Clausius y la explicación emético-molecular la formuló Boltzmann Inversamente se puede decir que cuarquier proceso en

el que la entropia de un sistema cerrado de cuerpos aumente, es irreversible, y cuanto mayor sea el aumento de la entropía, mayor será el grado de irreversibilidad. El caso ideal de reversibilidad total del proceso corresponde al caso en que la entropía de un sistema cerrado permanezca invariable.

La definición exacta de que se entrende por «número de maneras microscópicas de realización» del estado termodinámico del cuerpo, se da en la Mecánica estadistica Solamente después de esto hay posibilidad de calcular de manera eficaz la entropia de distintos cuerpos y establecer su relacion con otras magnitudes

termodinámicas.

Un análisis teórico más profundo permite establecer la relacion que es fundamental en las aplicaciones termodinámicas del concepto de entropia. Esta relación entaza la variación dS de la entropía del cuerpo, siendo infinitamente pequeña la variación reversible de su estado, con la cantidad dQ de calor adquirido por el cuerpo en este proceso (en este caso se trata, claro está, de un cuerpo no cerrado, de manera que la reversibilidad del proceso no exige constancia de la entropia). Esta relación tiene el aspecto de  $dS = \frac{dQ}{r}$ ,

donde T es la temperatura del cuerpo El propio hecho de existir una relacion entre dS y dQ es completamente natural. El comunicarle al cuerpo calor, acarrea una intensificación del movimiento térmico de los atomos, es decir, conduce a aumentar

el caos de su distribución según los distintos estados del movimiento microscopico, y con ello, al aumento del peso estadístico o probabilidad. Está claro tam bién que la influencia de la cantidad dada de calor en la variación del estado termodinámico del cuerpo se caracteriza por la magnitud relativa de esta cantidad con respecto a la energia interna total del cuerpo y por eso disminuye con el aumento de la temperatura. La relación dQ = T dS conduce, en particular, a la expresión indicada va en el § 63 sobre el rendimiento del ciclo de Carnot. Hemos visto que en este proceso toman parte tres cuerpos calentador, refrigerador y cuerpo de trabajo. El áltimo, como resultado del ciclo vuelve al estado inicial, así que su entropía vuelve al valor inicial. La condición de reversibilidad del proceso, invariabilidad de la entropia total del sistema, se reduce por ello a la constancia de la suma de las entropías S, del refrigerador y S, del calentador. Supongamos que en el ciclo, el refrigerador adquiere una pequeña cantidad de calor  $\Delta Q_1$ , y el calentador cede la cantidad  $\Delta Q_{\star}$ . Entonces,

$$\Delta S_1 + \Delta S_2 = \frac{\Delta Q_1}{T_1} - \frac{\Delta Q_2}{T_2} = 0$$
, de donde  $\Delta Q_1 = \frac{T_1}{T_2} \Delta Q_2$ .

El trabajo en un ciclo es  $A = \Delta Q_a - \Delta Q_b$ , por consiguiente

$$\eta = \frac{A}{\Delta Q_3} = 1 - \frac{T_4}{T_3} \,.$$

#### TRANSICIONES DE FASE

#### Fases de la materia §. 66.

La evaporación de un líquido o la fusión de un sólido son procesos de los denominados en Física transiciones de fase. La particularidad característica de estos procesos es su irregularidad, o sea, el desarrollo a saltos. Así, por ejemplo, al calentar el hielo, el estado termodinámico varía gradualmente hasta el momento en que se alcanza la temperatura de 0° C. En este momento, e, hielo empieza bruscamente a transformarse en agua liquida de propiedades completamente diferentes.

Los estados de constitución de la materia, entre los cuales se producen estos cambios, se denominali fases, En este sentido las distintas fases son los estados de agregación de la materia: gaseoso, liquido y sólido. Asi, por ejemplo, el hielo, el agua y el vapor son distintas fases del agua. El concepto de fase es más amplio que el de estado de agregación. Más adelante se verà que pueden existir diferentes fases dentro de

un mismo estado de agregación.

Hay que subrayar que, al hablar del estado sólido como de una fase especial de la materia (diferente de la liquada), se tiene en cuenta solamente el estaco sólido cristatino. El sólido amorfo, al calentarlo se transforma en líquido ablandandose gracualmente, sin ningun salto (de esto ya se ha hablado en el § 52); por eso, el estado sólido amorfo no es una fase especial de la materia. De la misma manera no son distintas fases el vidrio sólido y el líquido.

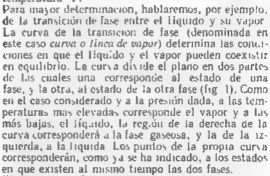
El paso de una fase a otra se produce siempre a una temperatura completamente determinada (a la presión (lada). Así, (a la presion atmosférica) el hielo empieza a fundirse a 0°C, y con el calentamiento ulterior la temperatura permanece invariable hasta que todo el hielo no se haya convertido en agua. Durante este proceso, el hielo y el agua existen al

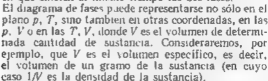
mismo tiempo en contacto.

Aqui se revela otro aspecto de la temperatura de la transición de fase esta es la temperatura a que tiene tugar el equilibrio termodinámico entre dos fases. Si no hay agentes exteriores (entre eilos el de comunicarle calor exterior), dos fases a esta temperatura pueden existir indefinidamente. Al contrario, a temperaturas superiores o inferiores a la de fransicion, solamente puede existir una u otra fase. Así, a una temperatura inferior a 0° C puede existir solamente el hielo (a la presion atmosférica), y a una temperatura superior a 0° C, solamente agua

Al variar la presión, varia la temperatura de la transición de fase. En otras palabras, la transición de fase tiene lugar según una dependencia completamente determinada entre la presión y la temperatura de la sustancia. Esta dependencia se puede representor gráficamente en forma de curva en el liamado diagrama de fases o de constitución, en cuyos ejes de coordenadas se expresan los valores de la presión p y de la

temperatura T.





Examinemos el diagrama de lases en el plano V, T Sea un gas de volumen específico y temperatura correspondientes al punto  $\alpha$  de la fig. 2. Si comprimimos el gas a temperatura constante, el punto que representa su estado se desp. azará a la izquierda según una recta paralela al eje V. A determinada presión, correspondiente al volumen específico  $V_g$  (punto A), empezará la condensación del gas transformándose en líquido Con la compresión ulterior del sistema, la cantidad de líquido aumentará y la de gas, disminuirá, V, por



Fig. 1.

último, al alcanzar un punto determinado, B, toda la sustancia será ya líquida y de peso específico  $V_t$ . Los volúmenes específicos del gas  $(V_s)$  y del líquido  $(V_t)$ , obtenidos uno del otro, son funciones de la temperatura a que se realiza la transición Representando estas dos funciones por las curvas correspondientes, obtenemos un diagrama de fases como el representado en la fig. 2. Las regiones de la derecha y de la izquierda

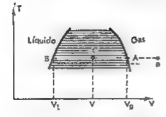


Fig. 2.

de la parte rayada del diagrama corresponden respectivamente a las fases gaseosa y líquida. La región rayada entre las dos curvas comprende las dos fases superpuestas. El rayado horizontal de esta parte del diagrama tiene su sentido los puntos A y B con que la recta horizontal que pasa por determinado punto C de esta región, corta a las curvas correspondientes, determinan los volúmenes específicos del líquido y del vapor correspondientes a este punto

Los distintos puntos del segmento AB corresponderán, evidentemente, al equilibrio de los mismos tíquido y vapor, pero en cantidades relativas distintas Designemos las cantidades relativas del vapor y del líquido de cierto punto C por x y I — x Entonces, el volumen total del sistema (por I g) será

$$V = xV_g + (1-x)V_D$$

de donde

$$x = \frac{V - V_I}{V_R - V_I},$$

$$1 - \tau = \frac{V_g - V}{V_g - V_g}.$$

La relación de estas magnitudes es

$$\frac{x}{1-x} = \frac{V - V_I}{V_F - V} = \frac{\partial C}{\partial C} .$$

Vemos que las cantidades de vapor y líquido son inversamente proporcionales a las longitudes de los segmentos desde el punto C hasta los puntos A y B, correspondientes al vapor puro y al fiquido puro (esta relación se denomina principio del brazo de palanca).

Un aspecto completamente análogo posee el diagrama de fases cuyo eje de ordenadas representa la presión y no la temperatura. Vemos que estos diagramas no tienen el mismo aspecto que el del diagrama en el plano p, T. La región de dos fases superpuestas, en el diagrama p, T se reduce a una línea, mientras que en los diagramas V, T o V,  $\rho$  se transforma en una región entera. Esta diferencia se debe a que las fases en equilibrio tienen indispensablemente la misma temperatura y la misma presión, según las condiciones generales de cualquier equilibrio termodinámico, mientras que los volúmenes específicos de estas fases son distintos.

A continuación se da una pequeña tabla de temperaturas de fusión y de ebullición de algunas sustancias (a la presión atmosférica).

Sitstancia	Punto de fusion, on %	Pinto de abit- litaron, en C
Hello (isótopo He³)	_	270,0 (3,2°K)
Helio (Isótopo Hel)	_	-268,9 (4,2°K)
Hidrógeno	-259,2 (14°K)	-252,8 (20,4°K)
Oxigeno	-219	-183
Alcohol (elliton)	117	78,5
Eter etilico	-116	34,5
Mercurio	-38,9	356,6
Plemo	327	1750
Aliminio	560	2330
CtNa	804	1413
	-	
Plata	2G]	2193
Coline	1083	2582
Hierro	1535	2800
Cuarzo	1728	2230
Platino	1769	4000
Tungsteno	3380	fi000

De tot as las sustancias existentes en la naturaleza, el helio se transforma en líquido a la temperatura más baja (sobre la solidificación del helio se hablará en el § 72). De todos los elementos químicos, el tungsteno es el que posee los puntos más elevados de fusión y ebultición.

# § 67. Ecuación de Clapeyron-Clausius

El paso de una sustancia de una fase a otra siempre está relacionado con un desprendimiento o absorción de cierta cantidad de calor, denominado calor tatente. En el caso de pasar el líquido a gas, se dice cator de vaporización, y en el caso de pasar el sólido a líquido, calor de fusión.

Como la transición de fases se efectúa a presión constante, el calor latente  $q_{1*}$  al pasar de la fase I a la 2 será igual a la diferencia de las entalplas  $W_1$  y  $W_2$  de la sustancia en estas fases (V. el § 56):

$$q_{12} = W_2 - W_1$$
.

Está claro que  $q_{12} = -q_{21}$ , es decir, si en cierta transición de fases se absorbe calor, en la transición inversa se desprende calor. En la fusión y en la evaporación se absorbe calor. Estos son casos particulares de la regla general, segun la cual la transición de fase en el calentamiento siempre va acompañada de absorción de calor. A su vez, esta regla es una consecuencia del principio de Le Chateirer — Braun: el calentamiento estimula los procesos acompañados de absorción de calor, con lo cual parece como si se contrapustera a la acción exterior.

Con el mismo principio se puede explicar la dirección de la curva de equilibrio de fases en el plano p, T variando el volumen en la transición de fases.

Veamos, por ejemplo, un sistema de líquido y vapor en equilibrio y supongamos que se comprime; por lo tanto la presión del sistema aumenta. Entonces, en el sistema deben transcurrir tales procesos que disminuyan el volumen de la sustancia, con lo cual debilitan la influencia de la compresión. Para ello ha de electuarse una condensación del vapor, ya que el paso de vapor a líquido siempre va acompañado de una disminución del volumen. Esto significa que at desplazarnos hacia arriba desde la curva de equilibrio (fig. 3), debemos ir a parar a la región de la fase líquida. Por otro lado, en este caso el líquido es una

fase «de baja temperatura» (es decir, la fase que existe a las temperaturas más bajas). Temendo presente todo esto, se llega a la conclusion de que la curva de equilibrio del liquido y gas debe estar dispuesta seguir se indica en la fig. 3, a, y no como en la 3, b, ya que la temperatura de transición debe aumentar con la presión.

Está ciaro que este caracter de dependencia de la temperatura de transicion respecto de la presión, tendrá



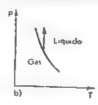


Fig. 3.

lugar cuando la transición a la fase «de alta temperatura» vaya acompoñada de aumento de volumen. Por consiguiente, como en la chorme mayoria de los casos, el volumen de la sustancia aumenta al fundiria, con el aumento de la presión se elevará, como regia general, el punto de fusión. No obstante, en ciertas sustancias la fusión va acompañada de disminución del volumen (como el hielo, el hierro colado, el bismuto). En estos casos el punto de fusión desciende al aumentar la presión.

Todos estos resultados cualitativos se reflejan cuantitativamente en la formula que relaciona la pendiente de la curva de equilibrio de fases con el calor latente y con la variación del volumen en la transicion.

Para deducir esta fórmula supongamos que con cierta cantidad de sustancia se realiza un ciclo de Carnot muy «estrecho», en el cual los procesos isotérmicos son la transicion de esta sustancia de la fase 2 a la  $^*I$  a cierta presion p, y la transición inversa de la fase I a la I a

igual, evidentemente, a  $(V_2 - V_1) dp$ . Por otra parte, este mismo trabajo debe ser igual al producto de la cantidad de calor  $q_{12}$  invertido (en la isoterma cd) por el rendimiento del ciclo de Carnot. La magnitud  $q_{12}$  no es otra cosa que el calor latente de transición de la fase I a la 2, y el rendimiento es igual a la re-

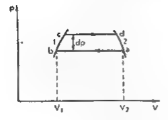


Fig. 4.

lación  $\frac{dT}{T}$ , donde dT es la diferencia de temperaturas de las dos isotermas. Así,

$$(V_a - V_a) d\rho = q_{ia} \frac{dT}{T} ,$$

de donde

$$\frac{dp}{dI} = \frac{q_{11}}{T(V_2 - V_1)} \ .$$

Esta fórmula determina la inclinación de la curva de equilibrio de lases  $\rho = \rho(T)$  y se denomina ecuación de Ctapegron-Ctausius. Se puede escribir también de la siguiente manera:

$$\frac{dT}{d\rho} = \frac{T(V_1 - V_1)}{q_{11}}.$$

donde la temperatura de transición se supone dada en función de la presión. En estas ecuaciones, los volumenes  $V_1,\ V_2$  de las dos fases y el calor  $q_{12}$  se ref eren a una misma cantidad de sustancia (por ejemplo, a 1 g o a una molécula gramo)

Observemos que la derivada dp/dT es inversamente proporcional a la diferencia de volúmenes  $(V_1 - V_1)$ . Como en la evaporación, la variación del volumen es grande y en la fusión, pequeño, las curvas de fusión serán mucho más pendientes que las de evaporación. Así, para descender el punto de obulición del agua en  $1^2$ , es suficiente disminuir la presion en 27 min Hg;

mientras que la misma variación del punto de fusión del hielo necesitaría un aumento de presión de 130 atm.

### § 68. Evaporación

El vapor que se halla en equilibrio con su liquido, se denomina saturado y su presion se denomina tensión del vapor saturado. La curva de equilibrio liquido — vapor (fig. 1) se puede considerar como la curva de dependencia de esta tensión respecto de la temperatura. La tension del vapor saturado siempre aumenta con la temperatura. Arriba se ha visto que el carácter de tat dependencia se debe al aumento del volumen de la sustancia al evaporarse. Este aumento, generalmente es muy considerable. Así, por ejemplo, el volumen del vapor de agua a 100 °C es 1600 veces mayor que el del agua, en la eballición del oxígeno líquido a ta temperatura de — 183 °C el volumen aumenta unas 300 veces.

A temperaturas suficientemente bajas, la densidad del vapor saturado descience tanto, que adquiere las propiedades del gas perfecto. En estas condiciones se puede obtener una sencilla fórmula de la tensión del vapor en función de la temperatura.

Para ello utilicemos la ecuación de Clapeyron — Clausius.

$$\frac{d\rho}{dT} = \frac{q}{T \left(V_{\sigma} - V_{B}\right)},$$

donde q es el calor de vapor zación molecular o calor (molar) latente de vapor zación y  $V_g$  y  $V_i$  los volumenes molares del vapor y del líquido respectivamente Como  $V_g$  es muy grande en comparación con el volumen  $V_i$ , este se puede despreciar. Sabemos que el volumen de una molecula — gramo de gas es  $V_g = RT/p$ . Por consiguiente,

$$\frac{dp}{dT} = \frac{pq}{RT^2} = 0$$

$$\frac{1}{p} \frac{dp}{dT} = \frac{d \ln p}{dT} = \frac{q}{RT^2}.$$

Aunque el propio calor de vaporización depende de la temperatura, frecuentemente se puede considerar constante en intervalos considerables de temperatura (así, por ejemplo, el calor de vaporización del agua en el intervalo desde 0º hasta 100 °C solamente disminuye un 10º/o). En este caso, la fórmula obtenida

se puede escribir de la siguiente manera:

$$\frac{d \ln p}{dT} = -\frac{d}{dT} \left( \frac{q}{RT} \right) .$$

de donde

$$\ln \rho = \text{const} - \frac{q}{RT}$$

y definitivamente

$$p = ce^{-\frac{q}{RT}},$$

donde c es un coeficiente constante. Según esta fórmala, la tensión del vapor saturado aumenta rápidamente con la temperatura, según ta ley exponencial. Esta dependencia exponencial se puede comprender de la manera siguiente: en el líquido, las moréculas estan enlazadas por las fuerzas de cohesión; para vencer estas fuerzas y transformar en vapor cualquier molécula de un líquido hay que invertir determinado traba,o. Se puede decir que la energía potencial de la molecula en el líquido es menor que la energía potencial de la misma en el vapor en una magnitud igual al calor de vaporización de una molécula. Si q es el calor molar latente de vaporización, esta diferencia de energías potenciales será igua, a q, N<sub>0</sub>, donde N<sub>0</sub> es el número de Avogadro.

Ahora podemos utilizar la fórmula de distribución de Maxwell — Boltzmann (§ 54) y basándonos en ella decir que el aumento de la energía potencial de la molécula en  $q/N_{\odot}$  acarrea una disminución de la densidad del gas, en comparación con la del líquido, en la relación

$$e^{-q_s N_s kT} = e^{-q_s RT}$$

La presión del vapor también será proporcional a esta magnitud.

A continuación se dan los calores latentes de vaporización y de fusion de algunas sustancias a la presión atmosférica (en julios por mol):

Heho														80 V. ap.	q <sub>103</sub> .
Agua .															5 980
Oxigena					-			į.						6 800	442
Alcohol	ef	(1)	lC1U					-	4	-	4			39 000	4 800
Eler eti	lis	a		4		÷			٠	-		_	-	59 000	7 500
Meretirio	)						į,	,						28 000	2 350

Señalemos que por el calor de vaportzación (lejos del punto crítico, V el § 69) se puede juzgar la magnitud de las fuerzas de largo alcance o fuerzas de Van der Waals que actúan entre las moléculas. Como se ha dicho en el § 39, precisamente estas fuerzas producen la condensación de la sustancia. Por eso, dividendo  $q_{i,ap}$  por el número de Avogadro, es decir, refiriendo el calor de vaporación a una molécula, se oftene una magnitud que es la medida de la profundidad del minimo de la curva de energía potencial intermolecular. De esta manera, para el helio se obtiene alrededor de una centésima de electrón-voltio, y para los demás líquidos citados, de una décima a varias décimas de electrón – voltio.

En las condiciones corrientes, sobre la superficie del líquido, además dei propio vapor, hay también gas ajeno, el aire. Esto influye poco en el equilibrio de fases la evaporación continuará hasta que la presion parcial del vapor no sea igual a la tensión del vapor saturado a la temperatura del líquido.

No obstante, la presencia de aire atmosferico influye considerablemente en el desarrollo del proceso de la

evaporación. El cuadro de este proceso será diferente segun que la tensión del vapor saturado a la temperatura considerada sea menor o mayor que la presión

total a que se halla el líquido.

En el primer caso se produce una evaporación del liquido, desde la superficie del mismo, relativamente lenta. Es verdad que inmediatamente, sobre la superficie, la presión parcial del vapor casi instantáneamente se hace igual a la tensión del vapor saturado Sin embargo, este vapor saturado se extiende por el espacio circundante lentamente (por difusión), y sólo a medida que se va mezclando con el aire, se evaporan nuevas porciones de líquido. Es natural que si soplando se barre attificialmente el vapor de la superficie del liquido, aumentara la velocidad de evaporación El caracter del proceso varia cuando la tensión del vapor saturado alcanza (o empieza a sobrepasar algor la presión de la atmosfera circundante, en cuyo caso se produce una intensa chullición del líquido. Esta ebullición se caracteriza por una violenta formación de burbujas de gas en la superficie del recipiente. que aumenta al evaporarse el liquido en el interior de estas burbujas desprendiêndose después, elevándose a través del líquido y mezclándolo. En este caso, de

la superficie libre del líquido se difunde una corriente

de vapor a la atmósfera circundante

Por causas que se explicarán después (V. el § 99), la transformación del líquido en vapor, hablando en general, no se efectúa simplemente por «autogénesis» de las burbujas del vapor en la masa del líquido puro. Los centros de formación de la lase gaseosa son burbujas pequeñísimas de gases ajenos que habia ya en las paredes del recipiente o que se han formado en las mismas (o en las partículas de polvo en suspensión en el líquido) de los gases disueltos en el tíquido al ser expulsados en el calentamiento del mismo. Hasta que no se alcance el punto de ebullición (cuando la tensión del vapor saturado es igual a la presión exterior), la presión del tíquido circundante impide el crecimiento de estas burbuias.

Limplando minuciosamente de antemano y desgasificando el líquido y las paredes del recipiente, se puede conseguir que no haya prácticamente centros de formacion de vapor (estos centros pueden agotarse también en el propio proceso de ebullición). Esto acarrea un recalentamiento del líquido, que permanece en estado líquido a temperaturas superiores a la de ebullición. Por el contrario, para evitar el recalentamiento y facilitar la ebullición, se introducen en el recipiente y en el líquido fuentes artificiales de centros de formación de vapor: cuerpos porosos, trocitos

de tubos capilares de vidrio, etc.

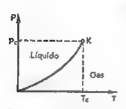
El líquido recalentado (es decir, el que existe a temperaturas en que la sustancia deberta de ser ya gas à la presion dada) es un ejemplo de los llamados estados melastables. Estos estados son de estabilidad limitada, aunque pueden existir durante mas o menos tiempo (tomando las debidas medidas de precaución); pero se altera fácilmente el equilibrio y, entonces, la sustancia pasa a otro estado, al estable. Así, el líquido recalentado hierve inmediatamente al introducirle centros de formación de vapor.

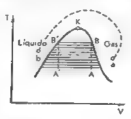
Fenómenos analogos tienen ligar en el proceso inverso, en la condensación del vapor. Aquí, para que se efectúe la transición de fase (cuando no hay liquido en contacto con el vapor), ha de haber en el vapor centros de condensación, que generalmente son poqueñisimas inclusiones extrañas (de esto se hablará con mas detalle en el § 99). En relación con esto puede haber un subenfriamiento (denominado sobresaturación) del vapor, en que la presión del vapor supera la tensión del vapor saturado (a la temperatura dada).

Estos estados se pueden alcanzar, por ejemplo, al enfriar el vapor saturado minuciosamente purificado mediante una expansión adiabatica

#### § 69. Punto crítico

Con la elevación de la temperatura, aumenta ráp.damente la tensión del vapor saturado y, con ésta, la densidad del vapor, aproximandose a la del líquico. A determinada temperatura, la densidad del vapor es igual a la del líquido y no se puede distinguir el uno del otro. En otras palabras, la curva de equilibrio del líquido y del gas en el diagrama de fases p, T





Γlg 5.

Fig 6.

termina en cierto punto (punto K en la fig. 5). Este punto se denomina crítico, sus coordenadas determinan la temperatura crítica T<sub>e</sub> y la presión crítica p<sub>e</sub> de la sustancia.

En el diagrama V, T (y análogamente en el diagrama V, p), la aproximación hacia el punto crítico se revela en el acercamiento de los volúmenes específicos del fiquido y del vapor al elevar la temperatura, es decir, en el acercamiento de las dos curvas que en la fig 2 limitan la región rayada. Cuanto  $T=T_c$ , las dos curvas se unen, de manera que, en realidad, tenemos una curva continua suave con un máximo en detérminado punto K (fig. 6). Este punto es el critico, sus coordenadas son la temperatura crítica  $T_c$  y el volumen específico crítico  $V_c$ .

A medida que se aproximan las propiedades del tíquido y del gas, disminuye el calor tatente a En el mismo punto crítico, este calor se reduce a cero. El hecho de haber punto crítico demuestra claramente que en principio no hay diferencia entre los estados líquido y gaseoso de la sustancia. Efectivamente, al estudiar dos estados cualesquiera (a v b de la fig 6)

que se diferencian en mucho por su densidad, al más denso (b) to Hamamos Líquido, y al menos denso (a), gaseoso Comprimiendo el gas a a temperatura constante, se puede transformar en líquido b, en cuyo caso se pasa por el estado en que las dos fases están superpuestas. Pero la transición entre estos mismos estados a y b se puede efectuar de otra manera, si al misino tiempo que se reduce el volumen se eleva, al principio, la temperatura, y, después, se baja desplazándose según un trayecto cualquiera del plano V, T que circunde el punto crítico por arriba (como se indica con la linea de trazos de la fig. 6). En este caso, en ningún sitio habrá cambio brusco (a saltos) del estado, la sustancia permanecerá constantemente homogenea y no se podrá decir dónde ha dejado de ser gas la sustancia para transformarse en líquido. Del diagrama en el plano V, T se puede saber fácilmente qué ocurrirá al calentar un recipiente cerrado (por ejemplo, un tubo soldado) con cierta cantidad de líquido en su interior y, sobre la superficie del liquido, vapor del mismo. Como el volumen total de la sustancia es constante, nos desplazaremos hacia arriba según una recla vertical en el plano V, T. Si el volumen del tubo es superior at volumen critico (correspondiente a la cantidad considerada de sustancia), esta recta se hallará a la dececha del punto critico (recta AB de la fig 6), y a medida que se cleve la temperatura, disminuirá la cantidad de líquido hasta que se convierta todo en vapor (en el punto B), en este caso, la superficie de separación (menisco) entre el líquido y el vapor desaparece junto al extremo inferior del tubo. Si, por el contrario, el volumen del tubo es inferior al crítico (punto A'), al elevar la temperatura, el vapor se condensará hasta que toda la sustancia se transforme en líquido (en el punto B'); en este caso el menisco desaparece junto al extremo superior del tubo. Por último, si el volumen del tubo es leual al crítico, el menisco desaparecerá en un punto del interior del tubo y precisamente cuando se alcance la temperatura critica  $T_{e}$ .

A continuación se dan los valores de las temperaturas,  $T_{e_1}$  presiones,  $p_{e_2}$  y densidades  $p_e$  criticas absolutas

de varias sustancias.

Ya se ha indicado en et § 52 que los cuerpos sólidos (cristalinos) se diferencian esencialmente de los líquidos y de los gases por su anisotropía. Por eso, la transición entre el líquido y el cristal no se puede efectuar de manera continua, como ocurre entre el

Sustancia	Tp. PR	p <sub>d</sub> , sim	0,324
Agua	647.2	218,5	
Alcohol	516,6	63,1	0,28
Eter	467,0	35.5	0,26
Anhidrido carbonico,			
CO <sub>B</sub>	304,2	73.0	0,46
Oxigonu	(34,4	49,7	0,43
Hidrogeno	33,2	12.8	0,031
Hetio ( sátopo Heti	5,25	2.26	0.069
Helio (isótopo Hel)	3,33	1,15	0.041

líquido y el gas. Siempre se puede indicar a cuál de las dos fases, líquida o cristalina, pertenece el cuerpo, según posea o no la cualidad de anisotropía. Por eso, no puede haber punto critico en el proceso de la fundición.

#### § 70. Ecuación de Van der Waals

Con el aumento de la densidad del gas, sus propiedades se alejan cada vez más de las del gas perfecto y, al fin y al cabo, emp.eza a condensarse transformándos con las compiejas interacciones moleculares y no hay manera de tener en cuenta estas interacciones moleculares cuantitativamente para deducir teóricamente la ecuación de estado de la sustancia. No obstante se puede escribir una ecuación de estado teniendo en cuenta las particularidades cualitativas fundamentales de la interacción molecular.

En el § 39 ya se ha descrito el carácter de la interacción molecular. El rapido aumento de las fuerzas de repulsión a pequeñas distancias significa, habitando en términos generales, que las moleculas se comportanción os ocupasen determinado volumen límite de compresión del gas. Otra propiedad fundamental de la interacción molecular consiste en la atracción a grandes distancias. Esta atracción es muy esencial, ya que acarrea precisamente la condensación de los gases transformándolos en líquidos.

Empezaremos teniendo en cuenta en la ecuación de estado (que escribiremos para un mol de sustancia) la compresibilidad limitada del gas. Para ello, en la

ecuación del gas perfecto, p=RT/V, hay que sustitur el volumen V por una diferencia V-b, donde b es una constante positiva que tiene en cuenta las dimensiones de las moléculas. La ecuación

$$p = \frac{\vec{p}T}{1 - \vec{v}}$$

indica que el volumen no puede hacerse menor que b, ya que cuando V=b, la presion es infinita.

Ahora tomemos en consideración la atracción de las moléculas. Esta atracción debe llevar a una reducción de la presión del gas, va que sobre cada molécula que se halle junto a las paredes del recipiente, actuará, por parte de las demás moléculas, una fuerza dirigida hacia el interior del recipiente. Poco mas o menos, esta luerza será proporcional al número de moléculas por unidad de volumen, es decir, a la densidad del gas. Por otro lado, la propia presión es proporcional a este numero. Por consiguiente, la reducción fotal de la presión debica a las atracciones mutuas de las moleculas, será proporcional al caadrado de la densidad del gas, o sea, inversamente proporcional al cuadrado de su volumen, un concordancia con ello restaremos de la expresión arriba escrita para la presion, un miembro de aspecto alla, donde a es otra nueva constante que caracteriza la fuerza de la atrace on intermolecular. Así se obtiene la ecuación

$$p = \frac{RT}{1 - b} \cdot \frac{d}{V} ,$$

o, de otra manera,

$$\left(\rho + \frac{\sigma}{V^2}\right)(V - b) = RT.$$

Esta es la denominada ecuación de Van der Wards. A elevado enrarecimiento del gas (grandes volumenes V), las magnitudes a y b se pueden despreciar y nos da la ecuación del gas perfecto. Más abajo se verá que esta misma ecuación refleja justamente también el caracter de los fenómenos en el caso límite opuesto, el de las grandes compresiones.

Para estudiar el comportamiento del gas delinido por la ecuación de Van der Waals, veamos las isotermas, curvas de la relación de dependencia entre p y V a valores dados de T, determinadas por esta ecuación. Para ello escribamos la ecuación de la siguiente

manera:

$$V^3 - \left(b + \frac{RT}{p}\right)V^3 + \frac{a}{r}V - \frac{ab}{p} = 0.$$

Dados los valores de  $\rho$  y T, esta ecuación resulta de tercer grado con respecto a la meógnita V

Como se sabe, la ecuación de tercer grado tiene tres raíces, de las cuales reales pueden ser las tres o una sola (en este último caso la ecuación tiene también dos raíces complejas conjugadas). Está claro que solamente las raíces reales (y positivas) pueden tener sentido físico de volumen. En este caso, la ecuación no puede tener, en general, raíces negativas (s.enco positivas las presiones p): de ser negativa la magnitud V, todos los imembros de la ecuación tenerían el mismo signo (negativo) y la suma seria igual a cero. Por lo tanto, a los valores dados de temperatura y presión les corresponden, según la ecuación de Van der Waals, tres valores diferentes del volumen o uno

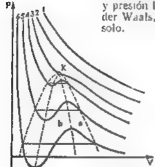


Fig 7.

El segundo caso siempre tiene lugar a temperaturas bastante elevadas. Las isotermas correspondientes se diferencian de las isotermas del gas perfecto solamente en cierta desfiguración, pero siguen sendo curvas descendentes monótonamente (las curvas 1 y 2 de la fig. 7; el aumento del número de las curvas corresponde a la disminución de la temperatura). A temperaturas más bajas, las isotermas tienen máximo y mínimo (las curvas 4, 5, 6), de manera que para cada una de ellas hay intervalos de presiones en los cuales la curva define tres valores diferentes de V (tres puntos de intersección de la isoterma con la recta horizontal).

En la lig. 8 se representa una de estas isotermas. Aclaremos el sentido que tienen las distintas zonas En los sectores ge y ca, la dependencia de la presión respecto del volumen tiene carácter normal: la presión aumenta al disminuir el volumen. El sector ec correspondería a una situación anormal, en la cual la compresión de la sustancia acarrearia una disminución de la presión. Es fácil ver que estos estados no pueden realizarse en la naturaleza. Efectivamente, representemonos una sustancia con estas propiedades y suporgamos que una pequeña zona de la misma casualmente

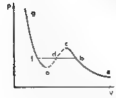


Fig. 8.

se ha comprimido, aunque sea como resultado de las fluctuacionés de que se ha hablado en ci § 64. Entonces la presion también disminuira, es decir, se hace menor que la presión del medio ambiente, lo cual, a su vez, causa una compresión ulterior, y así sucesivamente, es decir, la pequeña zona dada continuará comprimiendose a velocidad acelerada. Esto significa que los estados considerados de la sustancia serían completamente inestables, por lo tanto no se pueden efectuar en da realidad.

La existencia de un sector irrealizable ec de la isoterma indica que al variar gradualmente el volumen, la sestancia no puede seguir permaneciendo todo el tiempo como medio homogeneo; en un momento determinado debe haber un cambio brusco (a saltos) del estado y un desdoblamiento de la sustancia en dos fases. En otras palabras, la verdadera isoterma debe tener el aspecto de una lunea quebrada abfg. La parte ab responde al estado gaseoso de la sustancia, y la fg, al estado líquido. El segmento rectilineo horizontal bif corresponde a los estados bitásicos: transición cel gas a líquido que (a la temperatura dada) se produce a una presión constante. Se puede demostrar que el segmento bif debe estar situado de tal manera, que las áreas bod y def scan iguales.

En lo que respecta a los sectores *bc* y *cf* de la lisoterma, hay que decir que responden a los estados metastables del vapor subeníriado y líquido recalentado (V el 6.68). Vemos que hay determinados firmtes (representados por los puntos *c* y *e*), mas alla de los cuales

es imposible subenfriar el vapor o recalentar el líquido. Al elevar la temperatura, el segmento rectílinco de la isoterma disminuye y a la temperatura crítica se reduce a un punto (el punto K de la fig. 7). La isoterma 3 que pasa por este punto, separa los dos tipos de isotermas: isotermas monotonas 1, 2, e isotermas 4, 5, y 6 con mínimos y máximos, en las cuales impresendiblemente se descompone la sustancia en dos fases

Si se unen entre si los puntos iniciales y finales de los segmentos rectilineos de las isotermas (curva a de la fig. 7), se obtiene una curva que representa la de equilibrio de fases del liquido y del vapor en el diagrama p. V. El máximo K de esta curva es el punto crítico. Si se unen entre si los puntos semejantes c y e de la fig. 8, se obtiene una curva (curva b de la fig. 7) que limita la región en que la sustancia no dividida en fases no puede existir incluso en estado metastable. En el punto crítico confluyen los tres puntos en que el segmento rectifineo corta a la isoterma de Van der Waals. De lo cual se deduce que la tangente a la isoterma en el punto crítico es horizontal, es decir, la derivada de la presión con respecto al volumen se reduce a cero (siendo constante la temperatura)

$$\left(\frac{dp}{dV}\right)_T \Rightarrow 0.$$

La magnitud inversa de esta derivada es la compresibilidad de la sustancia, así tenemos que en el punto crítico, la compresibilidad de la sustancia es infinita. El sector de la isoterma correspondiente al líquido recalentado, en parte puede resultar situado por debajo del eje de las abscisas (como en la isoterma 6 de la fig. 7). Este sector corresponde a los estados metastables del líquido «dilatado», de los cuales ya se ha hablado al final del § 51.

## § 71. Ley de los estados correspondientes

Los valores críticos del volumen, temperatura y presión se pueden relacionar con los parámetros a y b de la ecuación de Van der Waais.

Para ello, observemos que, siendo  $T=T_c + p - p_c$ . las tres raices de la ecuación de Van der Waais

$$V^{a} - \left(b + \frac{RT_{c}}{\rho_{c}}\right)V^{a} + \frac{a}{\rho_{c}}V - \frac{ab}{\rho_{c}} = 0$$

son iguales entre si y de vaior igual al volumen cri

tico  $V_c$ . Por eso, esta ecuación debe ser idéntica a la

$$(V - V_c)^3 = V^3 - 3V^2V_c + 3VV_c^3 - V_c^3 = 0$$

La comparación de los coeficientes de las incágnitas V con los mismos exponentes de las dos ecuaciones, nos da las tres igualdades siguientes:

$$b - \frac{RT_c}{\rho_c} = 3V_c$$
,  $\frac{a}{\rho_c} = 3V_c^2$ ,  $\frac{ab}{\rho_c} = V_c^2$ .

Estas igualdades, consideradas como ecuaciones con las incógnitas  $V_e$ ,  $p_e$ ,  $T_c$ , se resuelven fácilmente y dan

$$V_c = 3b$$
,  $p_c = \frac{a}{27bR}$ ,  $T_c = \frac{8a}{27bR}$ .

Con estas relaciones se pueden hacer las interesantes transformaciones siguientes de la ecuación de Van der Waals. Introduzcamos en esta ecuación, en lugar de las propias variables p, T y V, las relaciones de estas magnitudes respecto de sus valores críticos

$$p^a = \frac{p}{p_c}$$
,  $T^a = \frac{T}{T_c}$ ,  $V^a = \frac{V}{V_c}$ 

(estas relaciones se denominan presión, temperatura y volumen reducidos). Mediante simples transformaciones es fácil convencerse de que la ecuación de Van der Waats adquiere el aspecto siguiente:

$$\left(p^* - \frac{3}{V^{**}}\right) (3V^* - 1) = 8T^*.$$

De por st, esta ecuación no representa gran interés. Lo notable es que en ella no entran las constantes a y b que dependen de la naturaleza del gas. En otras palabras, si en cairdad de unidades para medir el volumen, la presión y la temperatura del gas, se utilizan los correspondientes valores críticos, la ecuación de estado resulta la misma para todas las sustancias Este postulado se denomina ley o principio de los estados correspondientes.

Esta ley se referirá a todos los fenomenos relacionados de una u otra manera con la ecuación de estado y, entre ellos, al cambio de estado dei gas al riquido Así, la dependencia de la tensión del vapor saturado respecto de la temperatura expresada en la ecuación

$$\frac{p}{p_x} = \int \left(\frac{T}{T_x}\right),$$

que relaciona las magnitudes reducidas correspondientes, debe tener caracter universal

Una conclusión analoga se puede sacar para el calor de vaportzación q. En este caso hay que considerar la relación admensional del calor con respecto a una magnitud cualquiera de las mismas dimensiones (energia/mol); como tal se puede tomar  $RT_c$  Según la ley de los estados correspondientes, la relación  $q'RT_c$  debe ser una función, igual para todas las sustancias, de la temperatura reducida:

$$\frac{q}{RT_c} = F\left(\frac{T}{T_c}\right)$$
.

Indiquemos que a bajas temperaturas, en comparación con la crítica, esta función tiende hacia un límite constante, igual aproximadamente a 10 (según los datos experimentales).

Hay que subrayar que la ley de los estados correspondientes sólo es de carácter aproximado; no obstante, con su ayuda se pueden obtener resultados prelimina-

res completamente aceptables

Aunque hemos obtenido la ley de los estados correspondientes a partir de la ecuación de Van der Waals, de por si es más exacta que esta ecuación, ya que, en realidad, no está relacionada con mingún aspecto concreto de la ecuación de estado, sino que solamente es una consecuencia de que en la ecuación entran solo dos constantes a y b. Otra ecuación de estado con dos parámetros también nos llevaría a la ley de los estados correspondientes.

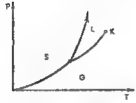
# § 72. Punto triple

Como ya se sabe, el equilibrio de dos fases puede tenerlugar solamente a determinada relación entre la temperatura y la presión; esta dependencia se expresa mediante determinada curva en el plano p, T. Esta ciaro que tres fases de una misma sustancia no pueden hallarse al mismo tiempo en equitibrio entre sí a lo largo de una línea. Este equilibrio se verifica solamente en un punto determinado del diagrama p, T, es decir, a presión y temperatura completamente determinadas. Este es el punto en que concurren las curvas de equilibrio de cada par de las tres fases dadas. Los puntos de equilibrio de tres fases se denominan puntos triples. Así, por ejemplo, para el agua, la existencia simultánea de hielo, vapor y agua liquida puede ocurrir solamente a la presion de 4.62 mm

Hg y a la temperatura de  $\pm 0.01^{\circ}$  C.

Como tres fases va se hallan en equilibrio sólo en un punto, no puede haber, en general, cuatro o más fases en equilibrio simultáneamente entre sí, El hecho de que a los puntos triples les corresponden valores completamente determinados de la temperatura, los hace excepcionalmente útiles como puntos estándar de la escala de temperaturas. Su reproducción está libre de las dificultades relacionadas con

la necesidad de mantener una presión determinada. como lo exige, por ejempio, la elección como punto estándar de la temperatura de fusión del hielo a la presión atmosférica (en general cualquier punto de equilibrio de dos fases).



Ing 9.

La definición de grado absoluto admitida en la actualidad se basa precisamente en esta elección la temperatura del punto triple del agua se ha tomado exactamente igual a 273,16° K. No obstante hay que decir que en la exactitud de medición de la temperatura y de la presión de que se dispone en la actualidad, esta definición no se distingue de la definición basada en el punto de fusión del hielo tomado igual a 273.15° K.

En la fig 9 se representa esquemáticamente el aspecto del diagrama de una sustancia que tiene solamente tres fases, sólida, líquida y gaseosa. A estas tres fases les corresponden las regiones del diagrama señaladas con las letras S, L y G, y las líneas que las separan, son las de equilibrio de las dos fases correspondientes. La inclinación de la curva de fusion se representa como la del caso habitual de dilatación de los cuerpos al fundirse (V. el § 67). Para los pocos casos en que en la fusión se produce una compresión de la sustancia, la curva va inclinada en sentido contrario.

Del diagrama de fases se ve que al calentar la sustancia, no es obligatorio que ésta pase por el estado líquido para convertirse en gas. Al calentar un cuerpo sólido a presiones inferiores a la del punto triple, se transforma directamente en vapor; esta transicion de fases se denomina sublimación. Así, el anhidrido carbónico sólido se sublima a la presion atmosférica, ya que su punto triple corresponde a la presión de 5,1 atm (y a la temperatura de —56.6°C).

La curva de equilibrio del líquido y del gas termina en el punto crítico (punto K de la fig. 9). Sin embargo, en los cambios de estado líquido y sólido no prede haber puntos críticos (como ya se ha indicado en el § 69). Por eso, la curva de fusion no puede terminarse implemente, sino que debe continuar indefinidamente.

Por otra parte, la curva de equilibr o del sólido con el gas (curva de sublimación) parte del origen de coordenadas, es decir, a la temperatura del cero absoluto.

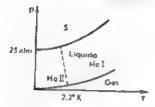


Fig. 10.

la sustancia se halla en estado solido, a cualquier presión. Esta circunstancia es una consecuencia indispensable del concepto habitual de temperatura basado en la Mecánica clásica. Según este concepto, al cero absoluto, la energía cinética de los átomos se reduce a cero, es decir, todos los átomos están inmoviles. En este caso, el estado de equilibrio del cuerpo será el estado en que la disposición de los atomos corresponda a la minima energía de interacción de los átomos. Esta disposición, diferenciándose de todas las demás disposiciones por sus propiedades, debe ser ordenada, es decir, debe representar una red espacial. Esto significa que al cero absoluto la sustancia debe ser cristalina.

No obstante, en la naturaleza hay una excepción de esta regla: el helio, después de la licuación, permanece líquido a todas las temperaturas, incluso a la de cero absoluto. El diagrama de fases del helio (isótopo He<sup>4</sup>) se representa en la fig. 10 (en el § 74 se hablará

del sentido que tiene la línea de trazos de este diagrama). Vemos que las curvas de vaporización y de fusión no se cortan en ninguna parte, es decir, no hay punto tripte. La curva de fusión corta al eje de ordenadas a la presión de p=25 atm, lo cual significa que para la solidificación no sólo hay que bajar la temperatura del helio, sino que, al mismo tiempo, hay que elevar la receión para la memor hacta. 25 atm.

presión por lo menos hasta 25 atm De lo dicho está claro que este comportamiento del helio es inexplicable desde el punto de vista de los conceptos clásicos. Efectivamente, este comportamiento está relacionado con los fenómenos cuánticos. Como va se ha indicado en el § 50, el movimiento de los átomos, según la Mecánica cuántica, no cesa por completo, incluso a la temperatura del cero absoluto. En concordancia con ello, deja de ser justa también la conclusión sacada más arriba de la inevitabilidad de la solidificación de la sustancia a esta temperatura. Las propiedades cuánticas de la sustancia se revelan en alto grado a bajas temperaturas, cuando no las protege el moyimiento térmico de los átomos. Todas las sustancias, a excepción del helio, se solidifican antes de que estas propiedades se revelen en grado suficiente Solo el helio llega a transformarse en «líquido cuantico». Ifquido que ya no es obligatorio que se solidifique. En el § 124 se hablará de otras propiedades excencionales de este líquido.

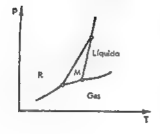
## § 73. Modificaciones alotrópicas

La región del estado sólido generalmente no es de una misma fase. A diferentes presiones y temperaturas, la sustancia puede haltarse en distintas formas cristalinas (alotrópicas), cada una de las cuales se caracteriza por tener una estructura determinada. Estas distintas formas representan diferentes fases de la sustancia y se denominan modificaciones alotropicas. La propiedad de la sustancia de poseer varias modificaciones de éstas se denomina polimorfismo.

El polimorfismo está muy difundido. Cast todas las sustancias, tanto elementos, como compuestos químicos, poseen varias modificaciones alotrópicas (en el caso de los elementos químicos, se denominan también formas alotrópicas o estados alotrópicos). Ejemplos conocidos son las modificaciones del carbono (grafito y diamante), del azufre (que forma cristales rómbicos y monocimicos), de la silice (dife-

rentes minerales: cuarzo, tridimita, cristobalita), etc.

Como cualesquiera fases, las diferentes modificaciones o formas alotrópicas pueden hallarse en equilibrio entre si solamente a lo largo de una linea determinada en el diagrama p, T, mientras que la transición de una forma a otra (denominada transformación polimórtica) va acompañada de absorción o desprendimiento de calor. Así, la transformacion del llamado hierro a (de red cúbica de malla centrada) en hierro y (de red cúbica de caras centradas) se efectúa a la presión atmosférica, siendo la temperatura de 910° C, y va acompañada por la absorción de unos 1600 J/mo, de calor.



8000-6000-2000-11 (6) Liquide

Fig. 11.

Fig. 12.

En la fig 11 como ejemplo se representa esquemáticamente el diagrama de fases del azuíre. Con las letras R y M se señalan las regiones de existencia estable de las dos fases sótidas rómbica (azuíre fundido o azuíre a) y monoclínica. Vemos que aquí hay tres puntos triples.

En la fig. 12 se representa el diagrama de fases del agua. Las cinco variedades cristalinas del hielo se indican en el diagrama con las cifras I, II, III, V y VI El hielo habitual corresponde a la región I; las demás modificaciones se obtienen solamente a presiones de millares de almósferas. La región del vapor corresponde a presiones tan pequeñas, que es difícil de representar en la misma figura.

En las transiciones de fases entre distintas formas alotrópicas es característica la facilidad con que aparecen los estados metastables. El subenfriamiento o el recalentamiento del vapor o del líquido se puede efectuar solamente observando las precauciones co-

rrespondientes, por el contrario, la refención de las transiciones de fases en estado sólido y la existencia de variaciones cristalinas en condiciones «no permitidas» para ellas, son casi una regla. Esto es perfectamente comprensible: la disposicion apretada de los átomos del cristal y la restricción de su movimiento térmico a pequeñas oscilaciones dificulta mucho la reestructuración de la red de una forma a la otra. La elevacion de la temperatura, intensificando el movimiento térmico, acelera el proceso de reestructuración.

Recordemos a propósito de ello que, en cierto sentido, la estructura policristalina del sólido (a diferencia de la monocristalina) en general también es metastable. Por eso, a, calentar un cuerpo de cristales pequeñas, los cristales se hacen mayores debido al crecimiento de unos cristales a costa de otros (este fenómeno se denomina recristalización o recristalización sólida). E, estado amorfo de un cuerpo también puede ser metastable: el enturbamiento de los vibrios muy viejos, por ejempio, se explica por la cristalización esponitanea.

La transformación polimórfica se facilita, si hay en la fase vieja inclusiones de la nueva fase haciendo de agérmenes» de la nueva fase. Un ejemplo manifiesto de ello es la transformación del estaño blanco ordinario (de estructura tetragonal) en estaño gr.s pulveruleuto (forma alotrópica de red cubica). A la presión atmosférica y a 18° C, estas formas se hallan en equilibrio, siendo estable el blanco a temperaturas superiores a ésta, y el gris, a temperaturas inferiores a la misma. No obstante, de hecho, el estaño blanco puede existir a temperaturas bajas, pero si se pone en contacto con granitios de la forma gris, se pulveriza, transformándose en polvo gris.

La dificultad de la reestructuración de la red a bajas temperaturas puede conducir a la existencia de tales formas alotropicas, que en ningunas condiciones, en general, son fases estables. Estas modificaciones comúnmente no figuran en el diagrama de fases, que expresa los estados estables de la sustancia. Esto se observa, por ejemplo, en el proceso del temple del acero. La solución sólida del carbono en el hierro y (denominada austenita) es estable solamente a las temperaturas de 700—900° C (según el contenido de carbono), y a temperaturas más bajas debe transformarse en otras modificaciones. No obstante, s. se enfría rapidamente la austenita (temple), en vez de esta transformación, en el metal se produce la

formación de cristales aciculares de una fase nueva solucion sólida de red letragonal (llamada martensita) de dureza excepcional Esta fase «intermedia» siempre es metastable y se descompone al calentaria lentamente hasla 250-300 (revenido del acero). En la fig 13 se representa el diagrama de fases del carbono (la region del estado gaseoso se halla a bajas presiones, imperceptibles a la escata del dibujo). Del diagrama se ve que a las presiones y temperaturas ordinarias, la modificación estable es el grafito. Sin embargo, el grafito y el diagramate, en las condiciones

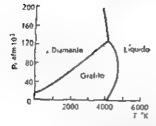


Fig. 13.

habituales, existen en forma de cristales completamente estables. Esto se debe a la gran diferencia estructural de estos er stales, lo cuas exige una reestructuración considerable para transformar un cristal en otro (es característico que la densidad del diamante es 1,5 veces inayor que la del grafito). No obstante, ai calentar el diamante a elevadas temperaturas, se transforma en grafito, a temperaturas superiores a 1700° K el diamante se deshace rápidamente, transformandose en polvo de grafito (el calentamiento se debe efectuar en el vacío para evitar que arda). En el diagrama se ve que el proceso inverso de transformación de grafito en diamante puede producirse solamente a presiones muy elevadas. La región de estabilidad del diamante está aproximadamente a la presión de 10 000 atm. Al mismo tiempo se necesita una elevada temperatura para que el proceso transcurra a velocidad suficiente. En la realidad, el proceso se realiza en la region de presiones de 50 000 a 100 000 atm y temperaturas de 1500 a 3000 ° K teniendo en cuenta que para la transformación ha de haber un catalizador metálico. La transformación espontánea del grafito en diamante se ha logrado observar a la presión de unas 130 000 atm y a temperaturas superiores a 3300° K; en este caso, al parecer.

se trata ya de la región que se halla no sólo más allá de la estabilidad del grafito, sino mas allá también de la metastabilidad del mismo, es decir, en la región de completa inestabilidad.

## § 74. Transiciones (de fase) de segundo orden

Ya se ha indicado que el paso de una fase a otra de distinta simetria no puede efectuarse de manera continua, como ocurre en el liquido y en el gas. En cada estado de agregación, el cuerpo posee una u otra simetria y, por eso, siempre se puede indicar a

qué fase pertenece.

La transicion entre distintas modificaciones cristalinas (alotrópicas) se efectúa habitualmente mediante una transición de fase, en la cual se produce una reestructuración súbita, a saltos, de la red cristalina y el estado de agregación del cuerpo experimenta un salto. No obstante, junto a estas transiciones a saltos, puede haber otro tipo de transformaciones relacionadas con la variación de la simetría.

Los ejemplos reales de estas transiciones son relativamente complejos en lo que se refiere a los detalles de la estructura cristalina de los cuerpos. Por eso, para ilustración de la naturaleza de estas transicio-

nes recurriremos a un ejemplo imaginario

Representemonos un cuerpo que a bajas temperaturas cristaliza en el sistema tetragonal, es decir, que posee una red de celdillas en forma de paralelepípedos rectangulares de base cuadrada y de altura c diferente de la arista a de la base. Supongamos que la diferencia entre las longitudes a y c es insignificante, es decir, que la red del cristal, aunque es tetragonal. se aproxima a la cúbica. Supongamos, además, que en el proceso de dilatación térmica, las aristas a se ditatan más aprisa que la altura c. Entonces, con el alimento de la temperatura, las longitudes de todos los lados del paralelepípedo elemental se aproximan y a cierta temperatura llegan a ser iguales; con el calentamiento ulterior del cuerpo las tres aristas se dilatan a la misma velocidad, permaneciendo iguales. Está claro que en cuanto se alcanza la igualdad a=c, cambia inmediatamente la simetría de la red, transformándose de tetragonal en cúbica, con lo cual se obtiene, en esencia, otra modificación de la sustancia

Este ejemplo es característico por no producirse ninguna discontinuidad en el cambio de estado de agregación del cuerpo. La disposición de los átomos en el cristal varia continuamente. Sin embargo, un desplazamiento infuntamente pequeño de los átomos de la desposición simétrica en la red de la modificación cúbica (bajando la temperatura) es suficiente para que la simetria de la red cambie inmediatamente. Mientras las tres aristas de la celdula sean iguales, la red será cúbica, pero en cuanto aparezca una diferencia, por pequeña que sea, entre las longitudes a y c, la red se transforma en fetragonal.

El paso de una modificación alotrópica a otra realizado de esta manera se denomina transición (de fase) de segundo orden, en contraposición a las corrientes transiciones de fase, que, desido a ello, se denominan

transiciones (de fase) de primer orden \*)

De esta manera tenemos que la transición de segundo orden es continua en el sentido de que el estado de agregación del cuerpo varia de manera continua. No obstante hay que subrayar que en el punto de transición varía la simetría, se sobreutiende que de manera discontinua; por lo tanto siempre se puede indicar a qué fase (de las dos) pertenece el cuerpo. Pero, mientras en el punto de transición de primer orden los cuerpos se hallan en equilibrio en dos fases diferentes, en el de transición de segundo orden los estados de agregación de las dos fases conciden.

La continuidad del estado de agregación en la transición de fase de segundo orden conduce a que tampoco haya discontinuidad en las magnitudes que caracterizan el estado térmico del cuerpo: volumen, energia interna, entalpia, etc. Por eso, en particular, esta transición no va acompañada de desprendimiento o de absorción de calor.

Al mismo hempo, en el punto de transición se produce una variación discontinua del carácter de la dependencia de estas magnitudes respecto de la temperatura, Así, por ejemplo, en el ejemplo arriba examinado está claro que la dilatación térmica del cristal se efectuará de diferente manera cuando tenga lugar solamente una variación general del volumen de la red (en el

<sup>\*)</sup> El ejemplo arriba descrito no es completamente imaginario Variaciones parecidas ocurren en la red del titanato de bario (BaTiO<sub>2</sub>). A la temperatura ambiente, esta red es tetragonal, diferenciándose a y c en 1%. Al elevar la temperatura, la longitud a aumenta y c disminuye. A 120° C se efectúe la transición a la modificación cubica, pero en el caso real, los valores de a y c en el punto de transición sufren, no obstante, una pequeña discontinuidad, así que la transición es de primer orden.

caso de la simetria cúbica del cristal), o cuando el calentamiento vaya acompañado de deformación de las celdillas, es decir, de distinta variacion de las alturas y de las longitudes de los lados de las bases, como ocurre en la simetria tetragonal. Está claro también que la cantidad de calor necesaria para el calentamiento por igual en estas condiciones, será diferente. Esto significa que en el punto de transición de segundo orden, las derivadas de las características térmicas del cuerpo respecto de la temperatura son discontinuas: la derivada  $\left(\frac{dV}{dT}\right)_p$ , es decir, el coeficiente de dilatación térmica sufre una discontinuidad brusca; la derivada  $\left(\frac{dV}{dT}\right)_p$ , es decir, la capacidad calorífica  $C_p$  también es discontinua, etc.



Γig. 14.

Precisamente estas discontinuidades son la propiedad característica fundamental de las transiciones de segundo orden, que aparecen en las mediciones térmicas. En la fig. 14 se representa un carácter típico de la variación de la capacidad calorífica con la temperatura cerca del punto de transicion, el aumento gradual se interrumpe bruscamente con un descenso a manera de sallo, después de lo cual la capacidad calorífica empieza de nuevo a elevarse

En las transiciones de segundo orden también hay discontinuidad en las derivadas de las magnitudes térmicas respecto de la presión. Así, por ejemplo, hay discontinuidad en la derivada  $\left(\frac{dV}{d\rho}\right)_T$ , es decir, en la

compresibilidad isotérmica del cuerpo

Volvamos de nuevo al ejemplo imagniario de antes y señalemos la siguiente propiedad de la variación de la simetría en esta transición: la red de la modificación cúbica posee todos los elementos de simetría de la modificación tetragonal y, además, una serie de elementos más. En este sentido se puede decir que la transición se efectúa entre dos fases, de las cuales una posee una simetría mas elevada que la

otra. En realidad esta propiedad es de carácter general para todas las transiciones de segundo orden.

Esta circunstancia es ya una limitación (y en realidad no es la única) para la posible existencia de la transición de segundo orden. Así, no puede haber esta transición entre los cristales del sistema regular y del hexagonal: no se puede decir que una de estas simetrías es superior a la otra (pues en la primera hay ejes cua ternarios que no hay en la segunda, pero en cambio no hay ejes senarios)

Se puede demostrar también que es imposible la transición de segundo orden entre el cristal y el

liquido.

La dirección de la discontinuidad de la capacidad calorífica en el punto de transicion de segundo orden está relacionada con la dirección de la variación de la simetria: la capacidad calorifica disminuye al pasar de una fase menos simetrica a otra más simétrica. En la mayoría de los casos, la fase más simétrica es la de temperatura más elevada y, entonces, la discontinu. dad de la capacidad calorífica se halla precisamente como se representa en la fig. 14. Esta secuencia térmica de las fases, no obstante, no es obligatoria Asi, por ejemplo, la sal de Rochelle o sal de Seignette, NaK(C.H.O.)-4H.O. tiene dos puntos de transición de segundo orden (a la temperatura de 18°C y a la de 23° C), entre los cuales los cristales son del sistema monoclínico, mientras que a las temperaturas fuera de este intervalo, la sal de Rochelle forma cristales rómbicos. Está claro que la transición (al elevar la temperatura) a través del punto superior de estos dos está relacionada con el aumento de simetría; pero la transición a través del punto inferior lo está con la misma disminución de simetría.

Ya se ha dicho que las corrientes transiciones de fases frecuentemente van acompañadas de fenómenos de recalentamiento o de subenfriamiento cuando una u otra fase continúa existiendo (como metastable) en condiciones en que la estable es ya la otra fase. La naturaleza de esfos fenómenos está relacionada con la necesidad de haber «centros» de crecimiento de la nueva fase Evidentemente en el caso de transiciones de segundo orden, estos fenómenos están excluidos, ya que una fase pasa a la otra de manera enteramente continua y de golpe. Esto se ve también muy claramente en el ejemplo examinado, donde la transición se ha reducido, en realidad, sólo a la variación del

carácter del desplazamiento de los átomos en el proceso de dilatación térmica

Las transiciones de segundo orden no se reducen solamente a las transiciones entre distintas modificaciones alotrópicas. Pero siempre se relacionan con la aparición de una propiedad cualitativa nueva del cuerpo al variar continuamente el estado de agregacion. Esto puede ser otra propiedad cualquiera de simetria (relacionada con las propiedades magnéticas de la sustancia); puede ser también la aparición de la llamada superconductibilidad, es decir, la desaparición de la resistencia eléctrica.

Por último, una transición de segundo orden muy peculiar tiene lugar a la temperatura de unos 2,2° K en el helio líquido. En esta transición, el líquido sigue siendo líquido, pero adquiere nuevas propiedades completamente distintas (V. el § 124). La línea de trazos en el diagrama de estados del helio (fig. 10) divide precisamente las zonas de existencia de estas dos fases denominadas helio / y helio /1.

### § 75. Ordenacion de los cristales

Todas las estructuras cristalinas estudiadas en el § 47 poseen la propiedad comun de que los átomos de cada clase se hallan en lugares completamente determinados y, víceversa, en cada nudo de la malla debe haber un átomo de determinada clase. Se puede decir que el número de átomos de cada clase es igual al de lugares que hay en la malla cristalina.

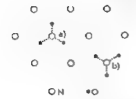


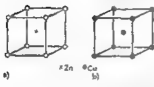
Fig. 15

No obstante, hay estructuras que no poseen esta propiedad. Tal es, por ejemplo, la del nitrato de sodio o nitrato de Chite, NaNO<sub>3</sub>. Sin detenernos en detalles, baste indicar que los grupos NO<sub>3</sub> de este cristal forman capas en las cuales los átomos de N se ubican según vértices de triangulos equiláteros, y los de O, alrededor de los de N, ocupando las posiciones a o b (fig. 15). La posibilidad de estas dos orientaciones de los

grupos NO<sub>3</sub> significa que el número de lugares en que pueden hallarse los átomos de O es dos veces superior al número de estos átomos.

A temperaturas suficientemente bajas, los átomos de oxígeno escogen lugares completamente determinados (en realidad, en cada capa todos los grupos NO<sub>a</sub> tienen la misma orientación, tenlendo en cuenta que las capas de orientación a alternan con las del tipo b). Este cristal se denomina cristal completamente

ordenado
No obstante, al elevar la temperatura, la disposición ordenada de los átomos «e attera, además de los grupos NO, que ocupan una posición regular («propia»), aparecen grupos de orientación irregular («ajena»). A medida que disminuye «el grado de ordenación», es decir, a medida que aumenta la parte de los NO,



Γig. 16.

orientados «irregularmente», se aproxima y, al fin y al cabo, llega el momento (a la temperatura de 275° C) en que las orientaciones «proplas» y «ajenas» se mezclan por completo, cada uno de los grapos NO, puede hallarse con la misma probabilidad en una o en otra posición. En este estado el cristal se denomina desordenado. Todas las capas de NO<sub>3</sub> resultan en este caso equivalentes cristalográficamente, es decir, se produce una variación (aumento) de la simetría del cristal.

El fenómeno de ordenación de los cristales está muy difundido en las aleaciones. Así, por ejemplo, los cristales del latón (aleación CuZn), a bajas temperaturas poseen una red cúbica de átomos de Cu en los nudos (vértices) y de átomos de Zn en los centros de las mallas cubicas (fig. 16, a). Esta estructura corresponde al cristal completamente ordenado. Sin embargo, los átomos Cu y Zn pueden permutar de lugar, en este sentido se puede decir que en el cristal, el número de lugares permitidos para cada clase de átomos supera al número de estos átomos. Con el dispuestos «irregularmente» aumenta y a 450 C el desorden es completo: en cada nudo de la red con ta

misma probabilidad se puede encontrar un átomo de Cu que de Zn, de manera que todos los nudos resultan equivalentes (fig. 16, b). En este momento, naturalmente, la simetría del cristal cambia: la red cúbica simple de Bravais se transforma en cúbica de malla centrada.

En los dos ejemplos descritos, el paso al estado desordenado se produce mediante una transición de segundo orden. El grado de ordenación disminuye continuamente con el aumento de la temperatura hasta que, a una temperatura determinada, desaparece por com-

pleto, este es el punto de transición.

No obstante, esta manera de pasar al estado desordenado no es una regla general, puede también electuarse como una transición discontinua corriente. En estos casos, la disposición ordenada de los átomos del cristal, at elevar la temperatura, se attera al principio en un grado relativamente pequeño, pero a determinada temperatura, el cristal pasa bruscamente al estado desordenado con los átomos completamente mezclados. Tal es, por ejempto, la transición de la aleación Cu. Au a la temperatura de 390 C. En la fase desordenada, los átomos de Cu y de Au están mezclados por todos los nudos de la red cúbica de caras centradas, mientras que en el cristal ordenado, los átomos de Au ocupan los nudos, y los átomos Cu, los centros de las caras de las mallas cúbicas.

## § 76. Cristales líquidos

Ademas de los estados cristalino anisótropo y líquido isótropo, la sustancia puede hallarse en un estado peculiar formando los llamados cristales líquidos o líquidos cristalinos. Por las propiedades mecánicas, las sustancias en este estado se parecen a los líquidos corrientes: son fívidos, teniendo en cuenta que entre los cristales líquidos hay sustancias de fácil movilidad (poco viscosas), y de menor movilidad (de gran viscosidad). Al mismo tiempo, estos líquidos se diferencian de los corrientes por su anisotropia, que se revela de manera más notable en las propiedades ópticas.

Este estado líquido cristalmo se observa en muchos compuestos orgánicos de grandes moléculas, generalmente de forma afargada. Este estado no es tan raro como se podría suponer, hablando en terminos generales se puede decir que de cada doscientos compuestos

organicos uno forma cristales líquidos,

La naturaleza fisica del estado liquido cristalino consiste, al parecer, en lo siguiente: en el líquido corriente, la disposición y orientación mutuas de las moléculas son completamente arbitrarias; en otras palabras, en el movimiento térmico, las moléculas del líquido efectúan tanto desplazamientos caóticos de traslación, como de rotación; mientras que en el cristal líquido, aunque, considerado como un todo, las moléculas están dispuestas desordenadamente en el espacio, su orientación mutua es ordenada. En otras palabras, solamente el desplazamiento térmico de traslación de las moléculas es caótico, pero no su rotación El ejemplo más sencillo de esta clase de estructuras se puede considerar el líquido formado de moléculas en forma de barritas o palitos que pi eden desplazarse arbitrariamente unas con respecto a las otras, permaneciendo, no obstante, paralelas entre si La posibilidad del desolazamiento de traslación sin obstácillos condiciona las propiedades líquidas de la suslancia, la fluidez. La orientación ordenada de las moléculas conduce a la anisotropia de la sustancia. Así, por ejemplo, está claro que las propiedades de la sustancia en dirección de la orientación de las moléculas en forma de barritas, serán diferentes de las propiedades en otras direcciones.

Generalmente los cristales líquidos no son «monocristales», sino un agregado «policristalino», compuesto de gran cantidad de cristales líquidos en forma de gotitas orientados entre si de distintas maneras. Por esta razón, los cristales líquidos generalmente parecen líquidos turbios: esto es debido a la dispersión desordenada de la luz en los límites entre las distintas gotitas. Con ayuda de un intenso campo electrico o de un campo magnético altamente excitado, en algunos casos se puede conseguir que todas las gotitas adquieran la misma orientación. En este caso se obtiene un «monocristal» liquido casi transparente. Si se introduce un cristal líquido en un líquido cualquiera, con el cual no se mezcle, las diferentes gotitas del cristal liquido a veces adquieren una forma esférica, otras, ovalada, y en ciertos casos se puede observar incluso una especie de poliedros raros con aristas y ángulos suavizados altamente.

Las sustancias en estado figuido cristalino poseen también las fases sólida cristalina y liquida isótropa. En este caso, la secuencia de formación de estas fases es la siguiente a bajas temperaturas la sustancia es un cristal sólido, al elevar la temperatura pasa al

estado líquido cristalino, y con el aumento ulterior de la temperatura se transforma en líquido corriente. Muchas sustancias forman dos o más modificaciones alotrópicas líquido cristalinas. Como todas las transiciones de fases, la transición de una fase líquido cristalina a otra transcurre a temperaturas completamente determinadas y va acompañada de desprendimiento o de absorción de calor.

#### SOLUCIONES

#### Solubilidad § 77.

Se entiende por solución la mezcla molecular de dos o más sustancias. En este caso, la proporción de las distintas sustancias, puede, variar dentro de amplios limites. Si una de las sustancias está en mayor cantidad que las demás, se denomina solvente, y las demás, solutos. La composición de la solución se caracteriza por su concentración. la cual expresa las proporciones cuantitativas de las sustancias de la mezcla, denominadas habitualmente componentes de la mezcla. La concentración puede determinarse de diferentes maneras. Desde el punto de vista físico es más importante la concentración molar, o molaridad, que es la relación entre los números de moléculas (o, lo que es lo mismo, entre las cantidades expresadas en moles). También se usan las concentraciones en peso, o másicas, en volumen (cantidad de sustancia disuelta en determinado volumen del solvente), etc. El proceso de disolución va acompañado de desprendimiento o de absorción de calor. La cantidad de este calor desprendido o absorbido no sólo depende de la

cantidad del solato, sino también de la del solvente. Se entrende por calor de disolución (calor de solución o de dilución) la cantidacide calor que se desprende o se absorbe al disolver una molécula-gramo de soluto en una cantidad tan grande de solvente, que la ulterior dilución de la solución no acarree ningún efecto térmico. Así, el calor de disolución del acido sulfúrico (H2SO4) en agua es igual a +75 000J (el signo más indica que el calor se desprende), el calor de disolución de la sal amoníaco (NH,Cl) es igual a — 16 500 J (el signo menos indica que el calor se absorbe). La solubilidad de dos sustancias generalmente tiene

límites determinados: en una cantidad dada de solyente no se puede disolver más que determinada cantidad de sustancia. La solución de mayor cantidad de sustancia que se puede disorver en ella, se denomina saturada. Si a esta solución se le añade cierta cantidad de soluto, ésta no se disolverá; por eso se puede decir que la solución saturada es la que se halla en equilibrio térmico con el soluto puro.

La concentración de una solución saturada caracteriza la capacidad de la sustancia considerada de disoíverse en el solvente dado. Esta magnitud se denomina simplemente solubilidad de la sustancia considerada. Habiando en general, la solubilidad depende de la temperatura. El principio de Le Chatelier-Braun ofrece la posibilidad de relacionar esta dependencia con el signo del calor de disolución.

Supongamos que en la disolución se absorbe calor (por ejemplo, en la disolución de la sal amoníaco en el agua) Supongamos también que tenemos una solución saturada en equilibrio con sal amoníaco no disselta. Si se calienta este sistema, se alterará el equilibrio y deberán iniciarse ciertos procesos que tiendan a debilitar las causas externas que alteran el equilibrio del mismo (el calentamiento). En este caso esto significa que la solubilidad de la sal amoníaco en el agua se eleva de manera que se produzca una disolución complementaria acompañada de absorción de calor.

De esta manera tenemos que, si en la disolución se absorbe caior, la solubilidad aumenta al elevar la temperatura. Y viceversa, si en la disolución se desprende calor, la elevación de la temperatura acarrea

una disminución de la solubitidad

La disolución de gas en líquido generalmente va acompañada de una gran reducción del volumen, el volumen de la solución es considerablemente menor que la suma de los volúmenes primitivos del solvente y del gas soluto (así, por ejemplo, la disolación de un mol de nitrógeno en una gran cantidad de agua a la temperatura ambiente y presión atmosferica, acarrea un aumento del volumen del líquido en 40 cm², mientras que el volumen de esta cantidad de gas es de 22 400 cm²). Basándonos en el principio de Le Chatelier-Braun deducimos de esto que la solubilidad del gas en el líquido aumenta (a la temperatura dada) con la presión del gas que se ha la sobre la superficie del líquido.

El carácter de dependencia de la solubilidad del gas respecto de la presión es facil establecerlo para las soluciones diluidas o débiles. Soluciones diluidas o débiles se denominan, en general, las soluciones en que la cantidad de moléculas del soluto es pequeña en

comparación con la del solvente.

Para establecerlo basémonos en que el equilibrio térmico (en el caso considerado, el equilibrio entre el gas y su solución saturada), por su naturaleza mole-

cular, es de carácter mávil. Esto significa que despues de alcanzar el equilibrio, las moléculas dei gas pasaran del gas a la solución y de la solución al gas, siendo igual la cantidad de moleculas que, por segundo, pasen del gas a la solución y de la solución al gas. El numero de moléculas de gas que se disuelven en el liquido es proporcional al numero de colisiones (por segundo) de las moléculas del gas sobre la superficie del liquido A su vez, este numero es proporcional, a la temperatura dada, a la densidad del gas y, por consigniente, a la presion del mismo. De la misma manera tenemos que el número de moleculas de gas que se desprenden de la solución, es proporcional a la concentración de la misma. Por eso, de la igualdad de ambos numeros de moléculas se deduce que la concentración de la solución salurada, es decir, la solubilidad del gas es proporcional a la presión del mismo sobre la solución (leu de Henru).

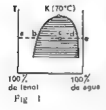
Hay que recordar que esta ley es justa solamente para las soluciones debiles (en el caso contrario, los razonamientos expuestos no sirven, ya que, debido a la interacción de las moléculas de gas entre sí en la solución, el numero de estas moleculas que se desprenden de la solución, ya no se puede considerar simplemente proporcional a la concentracción). Por eso, la ley de Henry es aplicable, por ejemplo, al o ageno y al nitrogeno, que dificilmente se disuelven en el agua, pero no se puede aplicar a la disolución del anhidrado carbonico o del amoniaco, que se disuelven facilmente en la misma.

En la inmensa mayoría de los casos de disolución de gas en líquido se desprende caior, cosa completamente natural debido a que las moléculas pasan de un medio en que las interacciones moleculares son debiles (gas), a un medio en que son fuertemente atraídas por las moléculas del solvente. En correspondencia con ello, la solubilidad de los gases en los líquidos disminiye, a la presión dada, con el aumento de la temperatura.

# § 78. Mezcias de líquidos

Las sustancias enrarecidas de tal manera que la interacción de las moléculas desempeñe muy pequeño papel, pueden mezclarse libremente entre si. En este sentido se puede decir que todos los gases se mezclan en cualesquiera proporciones

Sin embargo, el mezclar los líquidos pueden ocurrir distintos casos. Hay líquidos que se mezclan entre si



en cualesquiera proporciones (por ejemplo, el alcohol y el agua) Por el contrario, la disolución de otros líquidos entre sí es limitada y en distintas proporciones. Así, por ejemplo, el agua y el keroseno prácticamente no se mezclan entre si; en el agua, a la temperatura de la habitación, no se puede disolver más de un 8%, (en peso) de éter, etc.

La miscibilidad de los líquidos entre si es cómodo representaria graficamente mediante un diagrama en el cual el eje de las abscisas mide la concentración c de la mezcia (por ejemplo, en tanto por ciento del peso), y el de las ordenadas, la temperatura (o la presión, si nos interesa la solubilidad en función de la presión a la temperatura dada)

En la fig. I se representa un diágrama de éstos para la mezcla del agua y del fenol (C<sub>e</sub>H<sub>b</sub>OH). Uno de los ejes verticales corresponde a 0°/<sub>0</sub> de agua, es decir,

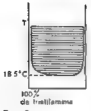
al fenol puro, y el otro, al agua pura.

Todos los puntos de las zonas no rayadas del diagrama corresponden a las mezclas homogéneas de ambos componentes, y la curva que circunscribe la zona ravada, determina el límite de miscibilidad de estos líquidos. Así, a la temperatura correspondiente a la recta horizontal ae, el punto b expresa el limite de miscibilidad del agua en el fenol, y el punto d, el de miscibilidad del fenol en el agua. Si se mezclan el agua y el fenol en las cantidades correspondientes a un punto cualquiera e dentro de la zona ravada, se producirá una estratilicación del líquido en dos capas, una debajo de otra el líquido más denso estará debajo y el menos denso, encima. Estas dos capas líquidas en equilibrio representan dos fases diferentes. Una es la solución saturada de agua en fenol (representada por el punto b), y la otra, la solución saturada de fenol en agua (punto d). En este caso es facil demostrar (de manera análoga a como se ha hecho en el § 66 para el diagrama de fases del líquido y vapor) que la cantidad de las dos fases se determinará mediante el mismo principto del brazo de palança, es decir, éstas serán inversamente proporcionales a las longitudes de los segmentos ab v ad.

Si la solubilidad mutua de dos líquidos aumenta con la temperatura, puede llegar un momento en que su miscibilidad sea ilimitada. Este caso tiene lugar, por ejemplo, entre el fenol y el agua: a una temperatura superior a 70°C, los dos liquidos se mezclan en cualesquiera proporciones. Esta temperatura límite se denomina temperatura critica de la mezcla, y el corres-

pondiente punto K del diagramia de fases (fig. 1), punto critico de la mezcla Este punto, por sus propiedades, es análogo en mucho al punto crítico de equilibrio del líquido y del gas.

Hay casos también en que el punto crítico no es el límite superior, sino el inferior de la zona confinada por la miscibilidad de los dos líquidos. Tal es el caso, por ejemplo, del agua y la trietilamina



Faz. 2.

100 % 100 % de rilcolina de equa

Γig. 3.

(N(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>), que se mezclan en cualesquiera proporciones a temperaturas inferiores a determinada temperatura crítica (fig. 2). Por último, en algunos casos hay dos temperaturas críticas, superior e inferior, entre las cuales la miscrollidad mutua de dos líquidos es l'mitada. Este caso tiene lugar, por ejemplo, en la mezcla del agua con la nicotina (fig. 3)

#### Soluciones sólidas 6 79.

Algunas sustancias tienen la propiedad de formar juntas cristales mixtos, es decir, cristales con átomos de una y otra sustancia. Estos cristales mixtos se denominan soluciones (disoluciones) sólidas. La capacidad de formación de soluciones sólidas está altamente difundida sobre todo en los metales (aleaciones)

Cuando se había de cristales mixtos como soluciones sólidas, se sobrentiende que la composición de los cristales puede variar dentro de intervalos más o menos extensos. Esto los diferencia de los cristales de los «compuestos químicos», cuya composición debe ser completamente determinada. Mientras la estructura cristalina de la solución sólida está relacionada directamente con la estructura de uno u otro componente, la del compuesto químico es específica y característica.

La mayoria absoluta de las soluciones solidas pertenece al llamado tipo substitucional. Esta solución se obtiene substituvendo parte de los átomos de la red cristalina de una sustancia por átomos de la otra. Es natural que para poderse ejectuar esta substitución, las dimensiones de los átomos del soluto deben ser aproximadamente iguales a las de los átomos del solvente. A este tipo de soluciones substitucionales pertenece, en particular, la mayoría de las aleaciones de los metales. Incluso hay casos de disolución muiua ilimitada de ambos componentes de la aleación (por ejemplo, la aleación de cobre con oro), para lo cual, claro está, por lo menos es necesario que los dos componentes posean redes cristalinas del mismo tipo. Las soluciones sólidas del tipo substitucional pueden formarse no sólo de elementos químicos, sino también de compuestos químicos. En este último caso, el fenómeno se denomina isomorfismo. En estos cristales mixtos, los átomos de una sustancia substituyen a los de otra.

Para formar soluciones sólidas no es obligatorio, ni mucho menos, el parecido químico de ambos compuestos. Sin embargo, la estructura molecular de ambas sustancias debe ser del mismo tipo. Por eso, junto a las sustancias isomorfas químicamente parecidas (como el ZnSo<sub>1</sub> y el MgSO<sub>1</sub>), se encuentran también pares de sustancias isomorfas completamente diferentes desde el punto de vista de la composición química, a saber, el BaSO y el KMnO<sub>4</sub>, el PbS y el NaBr, etc.

Además de la estructura molecular del mismo tipo, el isomorlismo exige redes cristalinas del mismo tipo y de dimensiones iguales o muy próximas. Así, la importancia de las dimensiones se ve en el ejemplo de los compuestos KCl, KBr y Kl, que tienen una red del mismo tipo (tipo del NaCl), pero de diferente distancia entre los átomos vecinos (3,14; 3,29 y 3,52 à respectivamente). La diferencia relativamente pequeña de las dimensiones de las redes del KCl y KBr les permite formar soluciones sólidas de cualquier composición, y la gran diferencia entre el KCl y el Kl conduce a una solubilidad mufua limitada. Una mayor diferencia de dimensiones puede excluir en absoluto el isomorfismo.

Otro tipo de soluciones sólidas es el de las aleaciones intersticiales. En los cristales de estas aleaciones, los atomos del soluto se introducen entre los átomos del solvente desplazándolos un poco. En otras palabras, ocupan los lugares de la red que no estaban ocupados en el solvente puro. Es natural que estas soluciones sólicas pueden tener lugar cuando las dimensiones

de los átomos del soluto sean considerablemente menores que las det solvente.

Forman soluciones sólidas intersticiales, por ejemplo, el hidrógeno, el nitrógeno y el carbono con ciertos metales. Así, el carbono se puede disolver (a elevadas temperaturas) en el llamado hierro y, modificación del hierro con estructura cubica compacta. En esta solución, denominada austenita, los átomos del carbono se colocan en medio de las aristas de las mallas cubicas, entre los átomos de hierro, que se hallan en los vértices y en los centros de las caras de estas mallas, y, en este caso, se puede llenar aproximadamente hasta el 10%, de estos lugares.

#### 6 80. Presión osmótica

Si dos soluciones de diferente concentración se separan con una membrana porosa, tanto el solvente como el soluto pasarán a través de esta membrana hasta que ambos líquidos se mezclen por completo. No obstante hay membranas de poder selectivo o selectivamente permeables, es decir, que dejan pasar unas sustancias y no dejan pasar otras. Estas membranas se denominan semipermeables. Entre éstas están las distintas paredes de las celulas de procedencia animal o vegetal, las membranas o películas de colodión, los tabiques de arcilla o porcelana porosa de poros interceptados con membranas de ferrocianuro de cobre (Cu.Fe(CN),), y otras. Todas dejan pasar el agua e impiden el paso de las sustancias disueltas en la misma El paso del solvente a través de esta membrana se denomina ósmosis

Si dos recipientes se separan mediante una membrana o tabique semipermeable (M en la fig. 4) y en uno de ellos hay una solución cualquiera, por ejemplo, una solución de azúcar disueito en agua, y en el otro, agua pura, el agua empezará a pasar al recipiente con solución como si la solucion atrajera al solvente. Esto continuará hasta que no se establezca una diferencia determinada de niveles entre el agua y la solu-

Ahora, la presión de ambos recipientes no será la misma. En el recipiente con solución habrá un exceso de presión igual a la presión hidrostàtica de la columna de líquido de este recipiente de altura igual al desnivel Este exceso de presión se denomina presión osmótica de la solución.



Fig. 4.

Es fácil comprender el origen de este fenómeno Como a través de la membrana semipermeable solamente puede pasar agua, el equilibrio de los líquidos de ambos recipientes no exige igualdad de presiones totales a ambos lados de la membrana. El equilibrio se establece, hablando en términos generales, cuando la presión del recipiente con agua pura liega a ser igual a la parte de la presión de la solución producida por las moléculas de agua. En este caso, la presión total de la solución será superior a la del otro recipiente en una magnitud que se puede considerar como la presión de las moléculas de agúacr. ésta es la presión osmótica de la solución.

Si la solución es débil, las moléculas del soluto se hallarán, en general, alejadas entre si y, por consiguiente, será débil la interacción entre las mismas (pero se sobreentiende que interaccionan con las moléculas del solvente). En este sentido se puede decir que las moléculas del soluto de una solución débil se comportan análogamente a las moléculas del gas perfecto. De esto, a su vez, surgen varias analogías entre las propiedades de las soluciones débiles y los gases

perfectos

Sabemos que la presión del gas perfecto viene determinada por la fórmula p=NkT/V. Resulta que la presión osmotica  $p_{osm}$  de una solución diluida se expresa mediante una fórmula análoga:

$$\rho_{\text{orth.}} = \frac{nkT}{V}$$
 ,

donde V es el volumen de la solución y n el numero de moléculas del soluto de la misma (ley de Van't Hoff). Subrayemos que la presión osmática de una solución diluida (a la temperatura y volumen dados) viene determinada solamente por el número de partículas disueltas y no depende en absoluto de su naturaleza (lo mismo que de la naturaleza del solvente), de manera análoga a la independencia del gas perfecto respecto de su naturaleza. Como ejemplo indiquemos que la presión osmótica de una solución de concentración 0,1 mol de sigual a 2,24 atm. La presión

osmótica del agua del mar es de unas 2,7 atm. Si tenemos una solución diluida de varios solutos en un mismo solvente, según lo dicho, la presión osmótica de esta solución vendrá determinada por el número total de todas las partículas disueltas. En otras palabras será igual a las presiones osmóticas

«parciales» de las sustancias disueltas (análogamente a la ley de Dalton para los gases) Esta circunstancia hay que tenerla en cuenta cuando la disolución se efectua con disociación de moléculas (en los §§ 89—90 se hablará de este fenómeno). La presión osmotica de esta clase de soluciones no sólo depende de la cantidad total de la sustancia disuelta, sino también del grado de disociación de las moléculas.

La analogia entre la solución diluida y el gas perfecto no sólo se umita a estos casos, sino que se extiende a otros más. Así, la distribución de las moléculas del soluto según la altura, en un campo de gravitación, viene determinada por una fórmula análoga a la barométrica (§ 54). Este fenómeno use puede observar de manera palpable, si en vez de una solución corriente se utiliza una emulsión de cualquier sustancia, es decir, pequeñas partículas en suspensión en un líquido. Como la masa de estas partículas es mucho mayor que la de las moléculas individuales, la variación de su concentración con la altura, como se desprende de la fórmula barométrica, será más brusca y, por consiguiente, es más fácil de observar directamente.

En este caso, naturalmente, en la fórmula barométrica hay que colocar la masa m de la partícula de la emulsión, disminuida en la masa m, del líquido desalojado por la partícula, según el principio de Arquimedes,

### § 81. Ley de Raoult

Se sabe que a una presión dada hay una temperatura determinada (temperatura de ebullición) a que el liquido se transforma en vapor. Supongamos que en el líquido se ha disuelto una sustancia cualquiera no volátil, es decir, una sustancia que no se transforma en yapor al evaporarse la solución (por ejemplo, la disolución del azúcar en agua). Resulta que el punto de ebullición de la solución se diferencia del punto de ebullición del solvente puro (a la misma prestón). Basándonos en el principio de Le Chatelier-Braun es fácil deducir que el punto de ebullición de la solución se eleva. Veamos la solución de azúcar en agua cuando se halla en equilibrio con el vapor. Añadamos a la solución cierta cantidad de azúcar. La concentración de la solución aumenta y el sistema se desequilibra. En este caso deben surgir procesos que tiendan a debilitar la acción exterior, es decir, a disminuir la concentración, para ello, el punto de ebulli-

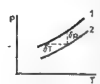


Fig. 5.

ción deberá elevarse de mancra que parte del vapor se condense transformándose en agua

En el diagrama p, T, la elevación del punto de ebullición de la solución se debe a que la curva de vaporización de la solución (curva 2 de la fig. 5) está
un poco más a la derecha de la curva I del solvente
puro Pero en la figura se ve que la curva 2 está al
mismo tiempo un poco más abajo que la I. Esto significa que la tensión del vapor saturado del solvente
sobre la solución es inferior a la del vapor del solvente
puro (a la misma temperatura). El decremento 8p
de la presión del vapor saturado y el incremento 8T
de la temperatura de ebullición, al formar una solución, se representa en el diagrama mediante los segmentos vertical y horizontal, respectivamente, entre
las dos curvas

Estas variaciones se pueden calcular, si la solución es diluida cosa que consideraremos más abajo. Volvamos a la representación, fig 4, del equilibrio entre el agua pura y la solución separadas por una membrana semipermeable. Supongamos que toda la instalación se halla en un espacio cerrado lleno de vapor de agua saturado. Como la presión del gas en el campo de gravedad disminuye con la altura, la tensión del vapor sobre la solución será menor que sobre la superficie del agua pura en su recipiente, según lo dicho arriba. La diferencia de presiones ôp será igual, naturalmente, al peso de la columna

$$\delta p = \rho_{\nu} g h_{\nu}$$

donde  $\rho_{v}$  es la densidad del vapor. Por otro lado, la altera h viene determinada por la presión osmótica  $\rho_{osin}$ : precisamente el peso de la columna de líquido equilibra la presión  $\rho_{osin}$ . Con la fórmula de la presión osmótica se obtiene la relación:

$$p_i gh = p_{\text{sem.}} = \frac{akT}{V_i}$$
.

de vapor de altura h:

En este caso consideraremos que n es el número de moléculas de la sustancia disuelta en 1 g de liquido; de donde  $V_t$  será el volumen específico del liquido, es decir,  $V_t = 1/\rho_t$  Hallando de esta fórmula que gh nkT y colocando este valor en la expresión de  $\delta p_t$  se obtiene que

$$\delta p - \rho_v nkT = \frac{nkT}{\Gamma_v}$$
.

Por último, considerando que el vapor es un gas perfecto, se tiene que su volumen específico es V = -NkT/p, donde N es el numero de moléculas en 1 g de vapor o, io que es lo mismo, en 1 g de agua. Como resultado se obtiene que

$$\frac{\delta p}{p} = \frac{\pi}{N} \ .$$

Esta es la fórmula buscada: la disminución relativa de la tensión del vapor es igual a la concentración molar (molaridad) de la solución, que es la relación entre el número de moléculas de la sustancia disucita y el número de moleculas del solvente (o, lo que es lo mismo, la relación del numero de moléculas — gramo de uno y otro). Este posturado se denomina tey de Raoulí Se ve que la variación de la tensión del vapor sobre la solución no ocepende de ninguna condicion específica del solvente ni del soluto, sino que solamente se considera el número de sus moléculas

Esta última propiedad no se toma en consideración al determinar la otra magnitud que nos interesa, el incremento de la temperatura del punto de ebullición  $\delta T$ . Este incremento se puede hallar fácilmente observando que las pequeñas magnitudes  $\delta p$  y  $\delta T$  se relacionan mediante la igualdad

$$\delta \rho = \frac{d\rho}{dT} \delta T$$
.

Utilizando la ecuación de Clapeyron Clausius:

$$\frac{dp}{dT} = \frac{qp}{RT^3}$$

(siendo q el calor de vaporización molecular; V el § 68), se obtiene

$$\delta T = \frac{RT^2}{\partial \rho} \, \delta \rho.$$

Por último, colocando aquí los valores  $\delta p/p = n/N$ , hallamos definitivamente que

$$\delta T = \frac{RT^{2\eta}}{qN}.$$

La disolución también influye en el punto de congelación del líquido. En la inmensa mayoría de los casos, la sustancia disuelta no pasa a la fase sólida, es decir, se congela solamente el solvente de la solución. De manera completamente análoga a como se ha hecho con la ebultición, basándonos en el principio de Le Chatelier — Braun, es facil convencerse de que la disolución hace descender el punto de congelación También resulta que la fórmula cuantitativa para la magnitud  $\delta T$  de este decremento coincide con la fórmula arriba obtenida para la variación del punto de ebultición, teniendo en cuenta que en esta fórmula q será, en el caso considerado, el calor molecular de fusión del solvente.

Frecuentemente se utiliza el descenso del punto de congelación para determinar el peso molecular (método crioscópico). Disolviendo determinada cantidad, en peso, de la sustancia a estudiar, se determina el 6T, después mediante la formula indicada se puede calcular el número de moléculas disueltas y, a continuación, el peso molecular De manera análoga se puede determinar el peso molecular en función de la elevación de la temperatura de ebulhejón

# § 82. Ebullición de una mezela de liquidos

Al hervir la mezcla de dos líquidos, se transforman en vapor, hablando en términos generales, los dos componentes de la mezcla; por consiguiente tenemos en equilibrio las fases líquida y gaseosa y cada una de eilas es una mezcla. Los fenómenos que se originan en este caso se representan de la manera más asequible en los diagramas de estado.

Uno de los ejes de coordenadas de estos diagramas representa los valores de la concentración c de la mezcla, y el otro, la temperatura T o la presión p. Para ser más concretos, hablaremos de diagramas de coordenadas c, T referidos a determinado valor de la presión.

de la presión

Hay diferentes tipos de diagramas de fases. Aquí se estudiarán solamente los que se refieren a las sustancias que se mezclan en cualesquiera proporciones

en estado líquido.

Como ejemplo del primer tipo veamos la mezcla del oxigeno y nutrógeno líquidos (lig. 6). Una de las rectas verticales (ejes) del diagrama corresponde al oxígeno puro, y la otra, al nutrógeno puro, entre ellas se hallan todas las concentraciones intermedias. La región por encima de la curva superior corresponde a los estados de fase de elevadas temperaturas, es decir, a la mezcla gaseosa, y la región por debajo de la curva inferior, a los estados de la mezcla líquida. La región rayada entre ambas curvas corresponde al

equilibrio del líquido con el vapor, determinándose el estado del líquido y del vapor en equiliurio por los puntos de intersección de la horizontal trazada por el punto considerado con las curvos de ladagrama. Por ejemplo, en el punto a se hallan en equilibrio el gas y el líquido; la composición del primero la determina la abscisa del punto b, y la del

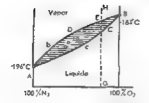


Fig 6

segundo, la del punto c, siendo las cantidades relativas del gas y del liquido inversamente proporcionales a los segmentos ab y ac. La curva superior (ADB) del diagrama se denomina curva o línea de vapor, y la inferior (ACB), curva o línea de liquido. En ruso el diagrama de fases de este tipo frecuentemente se denomina acigarro puro».

Los puntos A y B representan los puntos de ebullición del nitrógeno y oxígeno puros. Sea una mezcla liquida de composición correspondiente a la vertical GH de la fig 6 Al calentar la mezcla, el estado de la misma variarà siguiendo la recta GCEH. Al alcanzar la temperatura correspondiente al punto C empezará la ebullición del líquido. No obstante, la composición del vapor desprendido será diferente de la del líquido se desprenderá precisamente el vapor que a esta temperatura pueda hallarse en equilibrio con el tiquido, es decir, el vapor de concentración determinada por el punto D. De esta manera tenemos que del liquido se desprende vapor con mayor contenido de nitrogeno. En correspondencia con ello, la composición del líquido se desplazará hacla donde aumente el contenido de oxígeno. Por consiguiente, con el calentamiento ulterior, el punto que representa la fase líquida se desplazará hacia arriba siguiendo la curva CB, mientras que el vapor que se desprende se representará por el punto que se desplaza hacía arriba siguiendo la curva DB.

Se ve que la ebullición de la mezcla se efectúa a temperatura variable, a diferencia de la ebuflición del riquido puro. El momento en que termina la ebullición depende de las condiciones en que tiene lugar la misma. Si el vapor desprendido permanece en contacto con el líquido, la composición global del líquido con el vapor permanece siempre la misma. En otras palabras, el estado del sistema líquido + vapor vendrá representado en todo momento por los puntos de la recta GH. Del diagrama se deduce que la ebullición empezada en el punto C termina a la temperatura del punto E de intersección de la vertical GH con la curva superior.

Si la ebullición tiene lugar en un recipiente abierto y el vapor desprendido se barre continuamente, en equilibrio constante con el líquido se hallará solamente el vapor que acaba de desprenderse. La última porción de líquido que se evapora se transformará pór completo en vapor, es decir, la última porción de vapor tendrá la misma composición que el líquido en

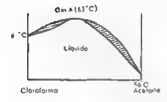


Fig. 7.

ebullición. Esto significa que la ebullición terminará en el punto en que la composición del líquido y del vapor sea la misma, es decir, en el punto B de ebullición del oxigeno puro.

Fenómenos completamente análogos tienen lugar at

condensarse el vapor.

Otro tipo de diagrama de fases tiene, por ejemplo, la mezcla de cloroformo y acetona (fig. 7) Este se diferencia del anterior en que ambas curvas poseen un punto máximo A en el cual son tangentes enfre si En este caso, la región entre las curvas también corresponde al equilibrio del líquido y del vapor, y las regiones de debajo y de encima de las curvas, a las fases líquida y gaseosa respectivamente

La ebullición y la condensación transcurren análogamente al caso anterior. Así, por ejemplo, al hervir el líquido en un recipiente abierto, los puntos que representan el estado del líquido y del vapor se desplazarán hacia arr.ba siguiendo las dos curvas, pero el proceso no terminara, en este caso, en el punto de ebuIlición de uno de los componentes puros, sino en el punto A, en que las curvas están en contacto. En este punto las composiciones del líquido y de su vapor son las mismas, por eso, la mezcla de composición correspondiente al punto A (denominada mezcla azeotrópica) hierve por completo a temperatura constante, como si fuese una sustancia pura. Por último, hay mezclas (por ejemplo, la de la acetona con el bissuíturo de carbono), cuyos diagramas de fases se di ferencian del anterior en que las curvas no tienen un máximo, sino un mínimo (fig. 8).

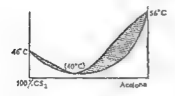


Fig. 8.

Los fenómenos descritos se utilizan ampliamente en la práctica para separar los componentes de distintas mezclas. En el tipo más simple, la idea del proceso denominado destilación fraccionada consiste en recoger y condensar las pruneras porciones (fracciones) del vapor desprendido de la mezcla líquida destilando después otra vez la sustancia obtenida. Así, en la ebuilición de la mezcla de alcohol y agua se forma vapor de mayor contenido de alcohol, que es muy volátil, que el contenido en el liquido. Condensando las primeras porciones de este vapor y sometiendo de nuevo a ebultición el líquido obtenido, se puede senarar, cada vez con mayor grado de pureza, el alcohol del agua. En el caso del diagrama de fases del tipo representado en la fig. 6, repitiendo varias veces el proceso, en principio, se pueden separar por completo los componentes de la mezcla, mientras que en los casos de los diagramas tipo de las figs. 7 u 8 es imposible la separación completa. Se pueden separar solamente la mezcla azeotrópica y una u otra sustancia pura, según la composición de la mezcla primitiva. A este último caso pertenece la citada mezcla de agua y alcohol, la cual posee una mínima temperatura de ebullición cuando en la composición entre el 95,6% en peso de alcohol; siendo imposible la purificación ulterior del alcohol mediante la destilación fraccionada.

#### § 83. Condensación inversa

La presencia de puntos críticos de las sustancias puras en la transicion líquido — gas, acarrea que en las mezclas se produzcan también fenómenos críticos. Veamos solamente algunas peculiaridades de estos fenómenos, sin necesidad de estudiar todas las va-

riantes posibles.

El diagrama de fases de la mezcia de oxígeno y nitrogeno representado en la fig. 6 corresponde a la presión de 1 atm. A mayores presiones, el diagrama conserva el mismo carácter sólo mientras no se alcance la presión crítica de uno de los componentes puros (en nuestro caso, la del nitrógeno, que es igual a 33,5 atm, ya que la del oxígeno es igual a 49,7 atm). Como



Fig 9.

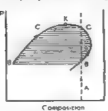


Fig. 10

en et nitrógeno puro, después de esto, es imposible la división en fases, estará claro que el «cigarro puro» del diagrama de fases de la mezcla deberá «separares» del eje vertical adquiriendo el aspecto representado en la fig. 9. En este caso se ve que en el diagrama aparece un punto (K), en el cual las dos fases existentes son idénticas: este punto se denomina punto crítico. En este punto, lo mismo que en las sustancias puras, se puede efectuar una transición continua entre el líquido y el gas, así que la diferencia entre estas fases es convencional.

La condensación de la mezcla gaseosa, habiendo en el diagrama un punto crítico, puede ir acompañada de fenómenos específicos. Ilustremos estos fenómenos en un diagrama de coordenadas  $\rho$ ,  $\epsilon$  (referido a una temperatura dada), que corresponde en mayor grado a las condiciones reales, habituales, en que se observan

En la fig. 10 se representa el sector de un diagrama de éstos cerca del punto crítico K. En este diagrama, a diferencia de los diagramas representados antes en coordenadas c. T. la fase gaseosa corresponde a la región de debajo de la zona rayada, región de bajas

presiones, y no a la de arriba.

Examinemos la mezcla de composición correspondiente a la vertical AC. En la compresión isotérmica de la mezcla, en el momento en que se alcance el panto B, empezará la condensación formándose la fase líquida B'. Con el almento de la presión , la cantidad de líquido al principio aumentará; pero después disminuirá y desaparecerá en absoluto al alcanzar el punto C (en este momento el líquido se representará por el punto C') Este fenómeno se denomina condensación impresa

# § 84. Solidificación de la mezcla de líquidos

Las fases sólido — líquido se pueden representar en diagramas de la misma manera que las fases líquido — gas. El eje de las abscisas representará de nuevo en tanto por ciento atomico los valores de la concentración de la mezola, y el de ordenadas, la temperatura Como antes, el diagrama se construirá para una presión determinada

Si ambas sustancias se mezclan en proporciones cualesquiera, tanto en el estado líquido, como en el sólido, los diagramas tendrán un aspecto completamente análogo a los diagramas de fases líquido — gas



Fig. 11.

estudiados en el § 82 Así, el diagrama de fases de la aleacion de plata y oro se representa en la fig. 11, La región de encima de las curvas corresponde a la mezcla líquida de ambos metales, y la de debajo de las curvas, a las aleaciones solidas. El proceso de fusión de la aleación se produce de manera análoga al de ebullición de la mezcla líquida arriba descrito (V. el diagrama de la fig. 6).

A un tipo completamente distinto corresponde el diagrama de fases del sistema bismuto — cadmio representado en la fig. 12. Este sistema se caracteriza en que los componentes no forman en absoluto cristales mixtos.

La región no rayada corresponde a las mezclas líquidas. Las demás regiones son de distintas fases. En la región I, las dos fases son los cristales de cadmio puro (representadas por el eje vertical de la izquierda) y la fase líquida (representada por la curva AO) Así, en un punto cualquiera d de esta región se hallan en equilibrio las fases representadas por los

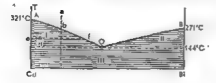


Fig. 12.

puntos de intersección de la recta horizontal ef con el eje de ordenadas (cadmio puro) y con la curva AO (mezcla líquida); las cantidades de estas fases serán inversamente proporcionales a las longitudes de los segmentos de y df De manera análoga, en la region II, la fase sótida es el bismuto que se halla en equilibrio con la mezcla líquida, cuya composición viene determinada por la curva OB. Por último, en la region III hay una mezcla de cristales de cadmio y bismuto.

Los puntos A y B representan los puntos de fusión del cadmio y del bismuto puros, mientras que la curva AOB determina las temperaturas a que empieza la solidificación de las mezclas líquidas de ambos com-

ponentes.

Veamos, por ejemplo, el proceso de solidificación de una mezcla líquida de composición determinada por la vertical ab La solidificación empezará a la temperatura del punto b, punto de intersección de esta vertical con la curva AO En este caso, del líquido se desprenderán cristales de cadmio. Con el enfriamiento ulterior, la mezcla líquida se enriquecerá de bismuto y el punto que la representa se desplazará hacia abajo siguiendo la curva bO hasta llegar al punto O Despues, la temperatura permanecerá invariable hasta la completa solidificación del líquido. A la temperatura correspondiente al punto O, se desprenderan los cristales de cadmio que queda y de todo el bismuto que contiene.

El punto O se denomina punto cutéctico. Es el punto de equilibrio de tres fases, sólida de cadmio, sólida



Fig 13

de bismuto y líquida de la mezcla. La mezcla cristalina que se congela en el punto eutéctico, consta de crista-les pequeñísimos de ambos componentes (la denominada mezcla eutectica). A la derecha del punto O, en la región III, en la mezcla eutéctica se en cuentran diseminados los cristales de bismuto, que son de mayor tamaño, antes desprendidos, y a la izquierda, los de cadmio.

En la fig 13, junto a la fig 12, se representa el aspecto característico de una «curva de congelacion», que representa la temperatura del sistema en función del tiempo al enfriar lentamente una mezcla líquida de determinada composición ten este caso, la correspondiente a la vertical ab). En el momento de alcanzar el punto b, en la curva de congelación hay un cambio de pendiente, ya que al comenzar la sol dificación se desprende calor y la congelación se refrena algo. A la temperatura del punto estécl co se produce una «parada térmica», segmento horizontal de la curva, en que la temperatura permanece invariable hasta

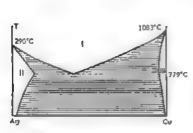


Fig. 14.

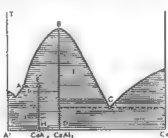


Fig. 15.

la completa solidificación de la aleación. En el análists térmico, la información de estas curvas de enframiento son la base para construir los diagramas de fases.

El diagrama de fases del sistema plata — cobre representado en la fig. 14 se diferencia del anterior en que, en cada uno de los componentes sólidos, se puede disolver cierta cantidad del otro componente En correspondencia con ello, en el diagrama hay tres regiones monofásicas: además de la región I de las mezclas líquidas, están las regiones II de las soluciones sólidas de Cu en Ag y III de las soluciones de Ag en Cu. Por último, veamos el diagrama de fases del sistema aluminio-calcio (fig. 15) En este caso, aunque los dos componentes no forman soluciones sótidas, hay determinados compuestos químicos que los contienen En otras palabras, hay cristales mixtos de determinadas composiciones de estos elementos. La vertical BD corresponde al compuesto CaAl, El punto B es el punto de fusión de este compuesto: en este punto, la curva ABC tiene el máximo. Otro compuesto, el CaAl,, se descompone antes de empezar a fundirse Por eso, la vertical EF correspondiente a este compuesto, no llega a la curva AB del líquido. Todas las regiones rayadas son bilásicas, en las cuales los puntos de intersección de la horizontal con las dos lineas más próximas del diagrama, determinan las fases en equilibrio. Así, en la región / se hallan en equilibrio el Tíquido y los cristales del compuesto CaAl, en la II, el líquido y los cristales del CaAl,: en la ///. los cristales Al y los cristales del CaAl., etc. Obsérvese que, en el análisis térmico, el estudio de los diagramas de fases va es una fuente de información de los compuestos químicos sólidos formados por unas u otras sustancias. La existencia de un compuesto químico se revela en que en la curva de fusion aparace un máximo, como el punto B de la fig. 15, o una flexión, como en el punto A

Los diagramas de lases de las distintas mezclas son muy variados. Los diagramas descritos aquí son de los más simples. No obstante, en estos ejemplos se ven los tipos y las propiedades características que se pueden averiguar en los diagramas mas complejos.

# § 85. Regla de las fases

Para generalizar recordemos algunas de las propiedades del equilibrio de fases descritas en los dos úl-

timos capítulos.

El estado termico de un cuerpo homogéneo que conste de una sustancia, lo determinan dos magnitudes in dependientes. la temperatura T y la presión p Si a este cuerpo le añadimos otra fase de la misma sustancia (sea, por ejemplo, hielo al agua), resulta que su coexistencia ya no es posible, a cualesquiera valores de p y T, sino solamente a una relación determinada entre estas magnitudes trepresentada por una curva en el diagrama p, T). Se puede decir que en el equilibrio del agua con el hielo se impone cierta condición complementaria, con lo cual el numero de

magnitudes independientes (variables), de dos  $(p \ y \ T)$  se reduce a una  $(p \ o \ T)$ .

Tres fases de una misma sustancia, agua, hielo y vapor, pueden coexistir solamente a valores completamente determinados de p y T, en el punto de intersección de las curvas de equilibrio del agua con el hielo y del agua con el vapor. Se puede decir que, al añadir al agua una fase más, se le impone una condición complementaria, con lo cual el número de variables se reduce a cero

De esto se deduce evidentemente que cuatro fases de una misma sustancia (digamos, agua, vapor y dos modificaciones alotropicas de hielo) no pueden existir en equilibrio entre sí Este equilibrio exigiría que se cumpliesen tres condiciones complementarias, lo cual no se puede conseguir con las dos variables

p y T de que se dispone.

Veamos ahora un cuerpo compuesto de dos sustancias, por ejemplo, una solución liquida. Su estado lo determinaran tres variables independientes, la temperatura, T, la presión, p, y la concentración, c. Supongamos que esta solución se halla en equilibrio con el propio vapor, que consta de las dos mismas sustancias. Con ello se impone cierta condición complementaria y de las tres magnitudes que caracterizan el estado de la solución, solamente dos permanecen variables. Por eso, el equilibrio de la solución líquida y el vapor puede tener lugar, por ejemplo, a valores arbitrarios de la presión y de la temperatura, pero la concentración de la solución, y con ella la del vapor, debe tener un valor completamente determinado. Esto se ha visto en los diagramas de fases estudiados en este capitulo

Si se le añade otra fase compuesta de las mismas sustancias, se le impondrá otra condición complementaria y quedará solamente una variable independiente. Así, por ejemplo, a la presión dada, las tres fases pueden coexistir solamente en un punto, es decir, a una temperatura y concentración determinadas. Este punto es el eutéctico de los diagramas de fases del § 84. Por último, cuatro fases de dos componentes se pueden hallar en equilibrio solamente a determinados valores de todas las magnitudes, presión, temperatura y concentración; mientras que el equilibrio de cinco o

más fases es absolutamente imposible.

Estas aseveraciones se generalizan fácilmente para el equilibrio de fases de un número cualquiera de componentes. Sea n el número de componentes y r, el de fases coexistentes. Examinemos una de estas fases. La composición la expresarán los valores n-1 de la concentración, por ejemplo, las relaciones entre las cantidades de cada componente n-1 y de la componente n. Por eso el estado de la fase lo determinan solamente n+1 magnitudes. p, T y n-1 concentraciones. Por otro lado, esta fase se halla en equilibrio con otras r-1 fases, to cual impone r-1 condiciones complementarias a la ecuación de estado. El número de estas condiciones no debe ser superior al de variables, es decir, n+1 debe ser mayor o igual a r-1, o sea,  $n+1 \ge r-1$ . De donde

 $r \leq n+2$ .

De esta manera tenemos que en equilibrio mutuo no pueden existir mas de n+2 fases de n componentes. Esto es la llamada regla o ley de las fases (de G bbs). En la coexistericia del máximo número posible de lases (n | 2), todas las magnitudes que caracterizan los estados de las mismas (p. T y las concentraciones de todas las fases) deben tener valores completamente determinados. En el equilibrio de r fases se pueden tomas arbitrariamente los valores de (n+1) — -(r-1)=n+2-r magnitudes.

# REACCIONES QUÍMICAS

#### § 86. Calor de reacción

Este capítulo está dedicado al estudio de las reacciones químicas desde el punto de vista de la Física. Se tienen en cuenta las propiedades inherentes a todas las reacciones, independientemente de la especifica química de las sustancias en reacción.

Toda reacción química va acompañada de absorción o desprendimiento de calor. En el primer caso la reacción se denomina endotermica, y en el segundo, exotérmica. Está claro que si una reacción es exotérmica, la inversa será endotérmica, y viceversa.

El efecto térmico de la reacción, depende, generalmente, de las condiciones en que transcurre la reacción. Por eso, estrictamente hablando, habría que distinguir el efecto térmico de la reacción según transcurra a presión constante o a volumen constante. En realidad, esta diferencia es muy pequeña.

En la ecuación de reacción, el calor de la misma se escribe con signo positivo cuando se desprende calor, y con negativo, cuando se absorbe calor. Así, la ecuación

$$C+0, =CO, +400 \text{ KJ}$$

indica que en la combustión de un átomo-gramo de carbono (grafito) se desprenden 400 kilojulios. Dos ejemplos más:

$$\frac{1}{2} H_a + \frac{1}{2} Cl_s = HCl + 92,$$

$$\frac{1}{2} N_a + \frac{3}{2} H_s = NH_a + 46$$

(aquí, como en todos los siguientes ejemplos, el calor viene expresado también en kilojulios por los moles que figuran en la reacción de las sustancias). En los ejemplos aducidos se ha supuesto que todas las sustancias, excepto el grafito, se hallan en estado gaseoso a la temperatura ambiente y a la presión atmostérica. Se debe indicar el estado de agregación de las sustancias en reacción, ya que el calor de reacción depende de este estado, pudiendo ser bastante considerable esta dependencia. Como ejemplo hallemos la diferencia entre el cator de formación del agua líquida y del vapor a partir del oxigeno y del hidrógeno gaseosos. El calor de vaporización de una moléculagramo de agua a 20°C es de 44 KJ es decir,

$$H_tO^{(v)} = H_tO^{(1)} + 44.$$

Colocando este valor en la ecuación de formación del vapor de agua

$$H_a + \frac{1}{2}O_a = H_aO^{(v)} + 240$$
,

obtenemos la ecuación de formación del agua Hquida

$$H_t = \frac{1}{2} O_t = H_t O^{(1)} + 284$$
.

El calor de reacción, claro está, depende también de la temperatura a que transcurre ta reacción. El cálculo de este calor correspondiente a una temperatura partiendo del correspondiente a otra temperatura estácil de realizar, si se conocen las capacidades calorificas de todas las sustancias que reaccionan, de manera parecida ai calculo que se ha hecho al pasar de un estado de agregación a otro. Para ello hay que calcular el calor necesario para elevar de una temperatura a otra todas las sustancias que participan en la reacción.

Si se producen varias reacciones consecutivas, del principio de conservación de la energía se deduce que el efecto calorifico (termico) total de todas las reacciones será igual a la suma de los efectos calorificos de cada una de las reacciones sucesivas. Es más, se puede afirmar que si se parte de determinadas sustancias y, a consecuencia de una serie de reacciones intermedias, se obtienen otras sustancias, el efecto calorifico neto o total no depende de las etapas intermediarias de la reacción.

Mediante este principio o ley", en particular, se puede calcular el calor de las reacciones que en reatidad podrían no producirse en general Hallemos, por ejemplo, el calor de formacion del gas acetileno directamente de los elementos carbono (grafito) e hidrógeno:  $2C + H_z = C_2H_z$ . Esta reacción no puede efectuarse de esta manera directa, sino que se realiza por otros caminos; por lo tanto no se puede medir directamente su efecto calorífico. No obstante se puede cal-

<sup>&</sup>lt;sup>41</sup> En español se conoce por «Principio de los estados inicial y final (de Hessa o «Ley de Hessa (N. del T.)

cular este calor partiendo de los calores de combustion del carbono, del oxigeno y del propio acetiténo conocidos (medidos directamente):

$$\begin{split} &2C+2O_{a}+2CO_{d}+800,\\ &H_{-0}-\frac{1}{2}O_{a}=H_{d}O+240,\\ &C_{a}H_{d}+\frac{2}{2}O_{a}=2CO_{d}+H_{d}O+1300, \end{split}$$

Sumando las dos primeras ecuaciones y restando de esta suma la tercera, se obtiene

El calor de formación de un compuesto químico a partor de sus elementos depende también del estado en que se hallan. Para los físicos es de gran interes el calor de formación partiendo directamente de los atomos, y no de fos elementos en su estado natural Este calor determina la energia interna de compuesto como tal y no depende del estado de las sustancias iniciales. Veamos unos cuantos ejemplos:

$$\begin{split} 2H &= H_a \div 435, \\ 2O &= O_a \div 500, \\ C_{\rm column(co)} &= C_{\rm effect(do)} + 720, \\ 2C_{\rm talom(co)} &= 2H = C_{\rm e}H_a \div 1800 \end{split}$$

El calor de formación de un compuesto, partiendo de los elementos, puede ser positivo o negativo. El calor de formación, a partir de los átomos, siempre es positivo, de lo contrario el compuesto químico sería inestable y no podría existir.

### § 87. Equilibrio químico

A medida que transcurre la reacción química, la cantidad de sustancias iniciales disminuye y se acumulan los productos de la reacción. Por fin, la reacción alcanza tal estado en que la cantidad de todas las sustancias no varia más. Este estado se denomina equilibrio químico y es uno de los casos del equilibrio térmico.

En el equilibrio químico, además de los productos formados a consecuencia de la reacción, aún queda cierta cantidad de sustancias primitivas. Es verdaq que en muchos casos, esta cantidad resulta insignificante; pero ello, evidentemente, no descarta la cuestión en principio.

El establecimiento del equilibrio químico en el cual haya sustancias iniciales y finales, se debe a la siguiente causa Sea, por ejemplo, la reacción entre el hidrogeno gascoso y el yodo gaseoso formando yoduro de hidrógeno.

 $H_4 + I_4 = 2H1.$ 

Además de la formación del HI del Ha y del Ia en la mezcla de estas tres sustancias se produce inevitablemente el proceso inverso de descomposición del HI en hidrogeno y yodo, al mismo tiempo que se produce la reacción directa se produce la inversa. A medida que aumenta la cantidad de HI y disminuven las cantidades de H. e 1. la reacción directa, evidentemente, disminuirá de velocidad, y la inversa, se acelerará. Por ultimo llegara el momento en que las velocidades de las dos reacciones se igualen: se formaran tantas moléculas nuevas de H1, como se descompondrán durante el mismo tiempo, en aderante va no variará la cantidad de las sustancias De esta manera, y desde el punto de vista molecular, el equilibrio guimico (lo mismo que, a propósilo sea dicho, otras clases de equitibrios termicos) es de caracter movil; en realidad, la reacción no cesa, pero las reacciones directa e inversa transcurren a velocidades que se compensan entre si.

Está claro que, s. en el ejemplo aducido, la reacción hubiese empezado con la mezcla de hidrógeno y yodo, las cantidades de las tres sustancias en estado de equilibrio serian las mismas que s. la reacción hubiera empezado con la descomposición del 111 puro. El estado de equilibrio químico no depende de la dirección de la reacción con que se haya coi seguido. Es mas, el equilibrio químico tampoco depende ni de las condiciones en que transcurre la reacción, ni de las etapas intermedias por las que transcurre. La posición de equilibrio depende solamente del estado en que se halla la sustancia en el mismo equilibrio, es decir, de la temperatura y de la presión de la mezcla en equilibrio.

Con la variacion de la temperatura, la posición del equilibrio químico se desplaza. La dirección de este desplazamiento está estrechamente relacionada con el efecto calorifico de la reacción, cosa facil de comprobar mediante el principio de Le Chateller-Braun Sea una reacción exolérmica cualquiera, por ejemplo, la formación de amontaco partiendo del nitrógeno y del hidrógeno (Na † 3Ha – 2NHa). Su-

pongamos que la reacción ha alcanzado ya el estado de equilibrio y que se caliente la mezcla en equilibrio. En este caso, en la mezcla deperat, empezar ciertos procesos que conduzcan a su enfrian, ento esdecir, cierta cantidad de amoníaco debera descomponerse y, como consecuença de ello, habra absorción de calor. Esto significa que el equilibrio químico se desplaza hacia donde disminuva la cantidad de amoniaco De esta manera, el efecto calorifico de las reacciones exotérmicas disminuve al elevar la temperatura, mientras que en las reacciones endotérmicas, al elevar la temperatura aumenta el efecto calorifico De manera análoga, la dependencia de la posicion de equilibrio respecto de la presion está relacionada con la variación del volumen que acompaña a la reacción (que transcurre a presión constante) [1] aumento de la presión acarrea una disminución del efecto calorifico de las reacciones relacionadas con el aumento de volumen de la mezcla que reacciona, y eleva el electo calorifico de las reacciones relacionadas con la disprinación del volumen. Este último caso tiene lugar, por ejumplo, en la reacción en que se forma amoniaço gaseoso: va que el número de molecui as VH a que se forman es menor que el de moléculas N. y II. que intervienen en la reacción, el volumen de la mezela gascosa de la reacción distrinuve

# § 88. Ley de acción de masas

Pasemos abora a expresar cuantitativamente el concepto de equilibrio químico. Veamos primeramente la reacción química en una mezcla gaseosa donde. Lodas las sustancias que intervienen en la reacción se hallan.

en estado gascoso.

Como ejemplo recurramos de nuevo a la reacción de formación del HI. La reacción entre el hidrógeno y el yodo puede producirse al chocar entre si las moléculas de H<sub>2</sub> y de l<sub>3</sub>. Por consigniente, la velocidad de la reacción de formación del HI (es decir, la cantidad de moléculas HI que se forman por segundo) será proporcional al numero de cotisiones. A su vez, este numero sera proporcional a las densidades del hidrógeno y del yodo de la mezcla, es decir, a las cantidades de las moléculas por cm³ Mientras que la densidad del gas sera proporcional a la presión del mismo. Por eso, la velocidad de la reacción de formación del HI será proporcional a la presión parcial

de estos gases en la mezcia, es decir, será igual a  $k_1p_{H_n}p_{I_n}$ 

donde el coeficiente  $k_1$  ya sólo depende de la temperatura. De manera analoga, la velocidac de reacción de descomposición del HI es proporcional al número de colisiones de las moléculas de HI entre sí y, por consigniente, proporcional al cuadrado de la presión parcial del HI de la mezcla:

 $k_2 p_{\rm HI}^2$ .

En equilibrio, las velocidades de las reacciones directa e inversa son iguales:

 $k_1 p_{\Theta_2} p_{\ell_0} = k_2 p_{HI}^2$ .

Designando  $k_2/k_1$  por k(T), es decir,  $k_2/k_1 = K(T)$ , se obtiene:

$$\frac{p_{\mathbf{H}_{\tau}} p_{\mathbf{I}_{\mathbf{I}}}}{p_{\mathbf{H}_{\mathbf{I}}}^2} = K(T).$$

Esta ecuación relaciona entre si las presiones parciales de los tres gases en equilibrio. La magnitud K(T) se denomina constante de equilibrio de la reacción considerada. Esta constante no deper de de la cant dad de sustancias que reaccionan. La relación expresada por esta formula se denomina ley de acción de (las) masais o simplemente ley de masas

De manera completamente análoga se puede escribir esta ley para otra reacción cualquiera entre gases. En la forma general puede escribirse de la siguiente manera en la ecuación química de la reacción, convencionalmente, se pueden trasiadar todos los términos a un lado, por ejemplo.

$$H_2 + I_2 - 2HI = 0$$

En el caso general, cualquier reaccion puede escribirse asi:

$$\mathbf{v}_1 A_1 + \mathbf{v}_2 A_2 + \ldots = 0,$$

donde  $A_1$ ,  $A_2$ , ... son los símbolos químicos de las sustancias que reaccionan, y  $v_1$ ,  $v_2$ , ..., números enteros positivos o negativos (así, cu el ejemplo considerado  $v_{11}$ ,  $-v_{12}$ =1,  $v_{11}$ = 2). En este caso, la ley de acción de masas se escribirá así:

$$p_1^{V_1}p_2^{V_2}...=K(T),$$

donde  $p_1, p_2, \ldots$  son las presiones parciales de los distintos gases.

Frecuentemente es más cómodo utilizar las concentraciones de la sustancias de la mezcla, que las presiones parciales. Definamos la concentración de la sustancia i como la relación  $c_i = N_i/N$  del número de sus moléculas,  $N_i$ , con respecto al número total de moléculas de la mezcla,  $N_i$ , o, lo que es lo mismo, la relación entre el número de sus moles y el número total de moles. Como la presion total de una mezcla gaseosa es p = NkT/V idonde V es el volumen de la mezcla), y la presión parcial es  $p_i = N_i kT/V$ , tendremos que

$$p_i = e_i p$$
.

Colocando estos valores en la ecuación que expresa la ley de acción de masas. La representarenos de la siguiente manera:

$$c_1^{Y_1}c_2^{Y_2},...=K(T)_{p-1}v_1\cdot v_2+...$$

en la cual se expresa la relación entre sí de las concentraciones de todas las sustancias en equitibrio. En esta ecuación, la magnitud de la derecha también se denomina constante de equilibrio; pero en este caso, no sólo puede depender de la temperatura, sino también de la presión. Esta dependencia respecto de la presión dejara de existir solamente si la suma v<sub>1</sub>—+v<sub>2</sub>+ ...=0, es decir, si la reacción no varía el número de moléculas (como, por ejemplo, en la reacción H<sub>2</sub>+1<sub>2</sub>=2H)

Sin embargo, para la reaccion, por ejemplo, de formación del amoníaco,

$$N_a + 3H_a = 2NH_a$$

tenemos que

$$\frac{c_{N_3} c_{H_3}^3}{c_{NH_3}^3} = \frac{K(T)}{\rho^3}.$$

Al aumentar la presión, disminuye la parte de la derecha de esta igualdad y, por consiguiente, deberá disminuir también la parte de la izquierda. En otras palabras, disminuyen las concentraciones de equilbrio de las sustancias iniciales y aumenta la concentración del amoníaco, en correspondencia con lo arriba hallado basándonos en el principio de Le Chatelier-Braun. Vemos también que el efecto calorífico de esta reacción debe disminuir con el aumento de la temperatura. Ahora podemos decir que, en este caso, con el aumento de la temperatura aumenta la constante

de equilibrio K(7).

Con respecto a la deducción arriba expuesta de la ley de acción de masas, hay que hacer la siguiente observación. En los razonamientos se ha suppesto que las reacciones han transcurrido como indican las ecuaciones químicas. En el caso de la reacción de formacion del HI, realmente ha sido así, pero en la mayoria de los casos la reacción no transcurre como sería de esperar según la ecuación correspondiente (la formación de las moléculas del amoníaco, por ejemplo, no se produce mediante el choque de la molécula del N. con tres moléculas del H.). Representando la reacción mediante una ecuación, generalmente se expresa un resumen total de una serie de etapas intermedias, en cuyo resumen se tienen en cuenta solamente las sustancias iniciales y finales (de ello se hablará mas abajo en este mismo capitulo). Las propiedades del equilibrio químico y la ley de acción de masas, no obstante, no dependen del verdadero mecanismo de la reacción.

Como ilustración de la aplicación de la ley de acción de masas analicemos hasta el fin el simple ejemplo de la reacción de disociación del hidrógeno:

$$H_a = 2H_b$$

y deferminemos et grado de disociación alcanzado en equilibrio. Sea A el numero total de átomos de hidrógeno (tanto en forma de H como en forma de H<sub>a</sub>). El grado de disociación x se puede definir como la relación entre el numero de particulas de hidrógeno atomico N<sub>H</sub> y el total de átomos A. Entonces,

$$N_{11} = Ax$$
,  $N_{11_0} = \frac{A(1-x)}{2}$ ,  $N = N_{11} + N_{11_0} = \frac{A(1+x)}{2}$ .

Expresando las concentraciones  $c_{\rm H}$  y  $c_{\rm H_{2}}$  mediante estas magnitudes y colocando los valores encontrados en la ecuación de la ley de acción de masas, se obtiene

$$\frac{c_{\rm H_2}}{c_{\rm H}^2} = \frac{1 - x^2}{4x^2} = pK.$$
De donde
$$x = \frac{1}{V \cdot 1 + 4pK},$$

con lo cual se determina, en particular, la dependencia del grado de disonación respecto de la presion Si en una mezcia gaseosa pueden productise var as reacciones diferentes, la ley de acción de masas has que aplicarla a cada reacción por separado. Aspor ejemplo, en una mezcia de gases  $H_2$ ,  $O_2$  CO,  $CO_2$   $f_1$   $f_2$ 0, pueden efectuarse las reacciones  $2H_4O = 2H_4 + O_8$ ,  $CO_2 + O_8 = 2CO_4$ 

Para estas reacciones tenemos

$$\frac{p_{\Pi_z O}^2}{p_{\Pi_z}^2 p_{O_z}} = K_z, \quad \frac{p_{CO}^2 p_{O_z}}{p_{CC_z}^2} = K_z,$$

y el estado de equilibrio químico se determina resolviendo conjuntamente estas dos ecuaciones. Obsérvese que en la mezola considerada pueden tener lugar otras reacciones, por ejemplo,

$$H_{1}O + CO = CO_{2} + H_{2}$$

no obstante, esta reacción puede no tenerse en cuenta, ya que se reduce, a la suma de las dos reacciones arriba indicadas, y la ley de acción de masas aplicada a esta reacción nos duría una echación que sería simplemente e, producto de las dos ecuaciones anteriores.

Sea ahora una reacción en que participe, además de gases, un solido. La reacción entre un solido y la molecula de un gas puede tener lugar al chocar ésta con la supeficie del solido. Veamos la reacción que se produce en 1 cm² de superficie. El número de colisiones de las moléculas del gas con esta superficie dependerá, naturalmente, sólo de la densidad del gas y no de la cantidad de sólido. En correspondencia con ello, la velocidad de reacción por 1 cm<sup>2</sup> de superficie del solido será proporcional solamente a las presunes parciales de los gases y no dependerá de la cantidad del solido. De esto se deduce claramente que la ley de acción de masas es justa también para las reacciones en que intervienen sólidos, con la diferencia de que en la ecuación hay que incluir solamente la concentracion de los gases, sin tener en cuenta en absoluto la cantidad de las sustancias sólidas. Las propiedades de estos últimos influyen solamente en la dependencia de la constante de equilibrio respecto de la temperatura.

Así, en la reacción de disociación de la calcita con desprendimiento de anhidrado carbónico

 $CaCO_{a} = CaO + CO_{a}$ 

solamente CO, es gas (el óxido de calcio, CaO, permanece en estado sólido). Por eso, la ley de acción de masas nos da simplemente

 $p_{CO_*} = K(T)$ .

Esto indica que en el equilibrio, a la temperatura considerada, sobre la calcita debe haber anhidrido carbónico con deterininada presión parcial. Llama la atención la semejanza de este fenómeno con el de evaporación en la evaporación lambién hay gas sobre la superficie del cuerpo, y la presion del gas depende solamente de la temperatura, y no de la cantidad de

uno o de otro.

La ley de acción de masas se cumple también en las reacciones entre sustancias en una solución, si ésta es diluida. Aqui aparece de nuevo la analogía entre las propiedades de los gases y las de las soluciones difinidas, cosa que ya se ha observado en el § 80. La deducción de la ley de acción de masas para las reacciones gascosas se basa en el cálculo del numero de colisiones entre las moléculas. Este cálculo tambien se puede hacer en el caso de la reacción en ana solución, la circunstancia de que las moléculas que reaccionan se hallen en determinado medio (solvente) y no en el vacio, influye solamente en la dependencia de la constante de equilibrio respecto de la temperatura y de la presión. Por eso, en la ecuación de la ley de acción de masas,

$$c_1^{u_1}c_2^{u_2}\ldots = K(p, T),$$

seguirá siendo desconocida la dependencia de K, tanto respecto de la temperatura, como respecto de la presión. Las concentraciones  $c_1, c_2, \dots$ de esta ecuación se determinarán, en este caso, como las cantidades de sustancias disceltas correspondientes a determinada cantidad del solvente o por unidad de volumen del musino.

La correspondiente fórmula análoga será justa tambien para las reacciones en que, ademas de las sustancias solutas, tome parte el propio solvente, como, por ejemplo, en la reacción de la hidrólisis del azú-

car de caña:

azúcar de caña +H<sub>2</sub>O=glucoxa+fructoxa, que se produce al disolver azúcar en agua. Como la cantidad de moleculas de agua es muchístmo mayor que la de azi car (se supone que la solución es diluida), la concentración de agua prácticamente no varia en la reacción. Por eso, en la expresion de la ley de acción de masas hay que introducir solamente la concentración de las sustancias solutas:

$$\frac{\text{[azucar] de caña]}}{\text{[glucosa] [fructosa]}} = K(T, p),$$

donde en los corchetes se expresan las concentraciones molares o molaridades, es decir, el número de moles de la sustancia dada en un litro de agua.

### § 89. Electrólitos luertes

Una serie de sustancias, al disolverias lo hacen en forma de partes cargadas de motéculas, iones, denominandose cutiones los iones positivos, y aniones, los negativos. Estas sustancias se denominan electrótitos fuertes o densos. De la sustancia disuelta en forma de fones se dice que se disocia al disolverse y el propio fenomeno se denomina disociación electrotitica.

Al disolverse en el agua, casi todas las sales, ciertos ácidos (por ejemplo, los ácidos HCl, HBr, H1 s HNOa) y algunas bases (NaOH, KOH) son electrólitos fuertes. En las sales, el catión es el inetal y el amión, el radical ácido (por ejemplo, NaC--Na'--HCl-). Los ácidos se disocian en el cation H<sup>+</sup> y anión, radical ácido (HNO<sub>3</sub>--H<sup>+</sup>--NO<sub>1</sub>); por fin, los alcalis, en catión metalico y anión OH<sup>-</sup>, denominado hidroxilo il oxhidrilo (NaOH---Na<sup>+</sup>--OH<sup>-</sup>). El fenómeno de disociación electrolítica se observa también en otros disolventes; no obstante, en las soluciones acuosas se revela precisamente con mayor intensidad.

Si en el agua se disueiven al mismo tiempo dos electróritos fuertes, por ejemplo, NaCl y KBr. no tiene sentido hablar de una solución de NaCl y KBr. En realidad hay solamente iones independientes K<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Br<sup>-</sup>. Por eso, la misma solución se podría llamar con igual derecho solución de NaBr y de KCl, mejor dicho, estas dos aseveraciones carecen de sentido.

En las reacciones entre electrólitos fuertes de una solución, como no hay moléculas enteras, intervienen en realidad solamente iones, y no todos. Por eso, el calor de reacción entre los electrólitos fuertes depende sólo de los iones que intervienen directamente en la reacción, y no de los demas iones que pueda haber en la solución (claro está, si la solución es diluida). Sea, por ejemplo, la reacción de neutralización de ácidos luertes con álcalis. Seria incorrecto escribir, por ejemplo, la reacción de neutralización de NaOH con HCl así; NaOH-HCl=NaCl+H₂O
En realicad reaccionan solamente iones H\* y OHformando agua. H\*+OH -H₂O Evidentemente, esta reaccion será igual para todos los ácidos y álcalis fuertes, independientemente de la naturaleza del metal y del radical ácido. Por eso, el calor de esta reaccion será también igual en la neutralización de un ácido fuerte cualquiera por un álcatí fuerte Este calor, referido a un moi de ácido y a un mol de álcali, es igual a 57 KJ;

$$H^+ + OH^- = H_*O + 57 \text{ KJ}.$$

Veamos la solución saturada de un electrólito fuerte cualquiera de poca solubilidad, por ejemplo, la solución saturada de AgCl en agua. Por definición de saturación, esta solución se halía en equilibrio con el AgCl solido. Este equilibrio se puede considerar como equilibrio químico de la reacción

$$Ag^+ + Cl^- = AgCl$$
,

donde Ag' y Cl<sup>-</sup> se hallan en disolución, y AgCl, en estado sóndo: a la solución pasarán por segundo tantos moléculas de AgCl, como se precipitaran de la misma al unirse los iones. Como, por otro lado, la solución es diluida, debido a que la solubilidad del AgCl es pequeña, se puede aplicar la ley de acción de masas. Recordando que en este caso hay que tomar en consuteración solamente la concentración de las sustancias disueltas, se halla que

$$[Ag^+][Cl^+] = K,$$

donde los corchetes indican que se toman las concentraciones molares (número de moles por litro de agua). La constante K (que, evidentemente, es una función de la temperatura) se denomina producto de solubilidad para el electrólito considerado. Así , para el AgCl a la temperatura ambiente,  $K = 1 \cdot 10^{-10} \text{ (mol/l)}^2$  para el CaCO<sub>2</sub>,  $K = 1 \cdot 10^{-6} \text{ (mol/l)}^2$ .

De esta manera, el producto de las concentraciones de aniones y cationes de una solución saturada de un electrólito fuerte de poca solubilidad es una magnitud constante. Si en el agua, excepto el AgCi, no se han disuelto otras sales que contengan lones. Ag y Cl, las concentraciones [Ag\*] y [Cl-] corneidirán con la

solubilidad  $c_n$  del cloruro de plata. De esto se desprende que

$$K - c_b^a$$

Añadamos ahora a la solución saturada de AgC, cierta cantidad de una sai cualquiera (muy soluble) del ácido clorhídrico, por ejemplo, NaCl. En este caso, parte del AgCl se desprendera de la solución en forma de precipitación solida. Efectivamente, al añadir NaCl, aumenta la concentración de iones Cl., mientras que la concentración de AgCl debe desprenderse para que el producto. [Ag\*] [Cl\*] permanezca invariable.

### § 90. Electrólitos débiles

Hay sustancias que al disolverse se disocian en parte solamente; por consiguiente, en la solución habra, además de iones, moléculas neutras. Estas sustancias se denominan electrolitos debiles, a diferencia de los fuertes arriba indicados.

En el agua, son electrolitos débiles la mayoría de los áctuos y bases, y ciertas sules (por ejemplo, el Cl.Hg)

Oligaria de la soluciones defluidas de electrólitos déblies se puede aplicar la ley de acción de masas. Veamos, por ejemplo, la solución de acido acético (CH<sub>a</sub>-COOH), que se disocia en el agua segun la ecuación.

$$HAc = H^+ + Ac^-$$
.

donde Ac indica el radical ácido CII, COO La cisociación se produce hista establecerse el equilibrio, en el cual la concentración de iones se determina mediante la ecuación

$$\frac{[Ae^+][F]^+]}{[HAe]} = K.$$

La constante K se denomina constante de conización (o de disociación). Para el ácido acetico, por ejemplo, a la temperatura ambiente es K=2·10<sup>-8</sup> mol/1

La reacción de disociación es endotérmica, es decir, en ella se absorbe calor. Como en todas las reacciones endotermicas, al elevar la temperatura aumenta el efecto calorifico, es decir, aumenta la constante de ionización.

La constante de ionización no depende de la cantidad de electrólito disuelto (siempre que la solución siga

siendo difuida) y es su característica fundamental, mientras que el grado de ionización o de disociación, es decir, la relacion entre el número de moléculas disociadas y el número de moléculas del electrólito, depende de la concentración de la solución. Supongamos que se han disuelto en total c moles de electrólito en un litro de agua. Designemos por  $\alpha$  el grado de ionización Entonces, el número de moles disociados es  $c\alpha$ . Si la molécula del electrólito se disocia en un anión y un catión (como en el ejemplo estudiado del ácido acético), la concentración de unos y otros será  $c\alpha$ . Sin embargo, la concentración de las moléculas no disociadas será c (1  $\alpha$ ). La ley de acción de masas dará, por consiguiente,

$$\frac{\alpha^2}{1-\alpha}\varepsilon = K.$$

De aqui se halla el grado de ionización en función de la concentración de la solución:

$$\alpha = \frac{-K + \sqrt{K^2 - 4Kc}}{2c} = \frac{2K}{K + \sqrt{K^2 + 4\lambda c}}.$$

De esta fórmula se ve que al disminuir la concentración, c, aumenta el grado de ionización tend endo a la unidad en la disolución infinita, es desir, cuando c=0. De esta manera tenemos que cuanto más difuida sea la solución, mas ionizado estará el electrólito. Esto es una consecuencia natural, puesto que la disolución de la molecula se produce bajo la influencia de las moléculas de agua, que hay en todas paries, y para la recombinación deben hallarse juntos dos iones diferentes, lo cual ocurrirá con tanta menos frecuencia, cuanto más diluida sea la solución.

La propia agua es también un electrolito muy débil. Una parte (muy insignificante) de sus moléculas está disociada según la ecuación

Como el H<sub>2</sub>O es al mismo tiempo el disolvente con respecto a los iones H+ y OH-, en la fórmula de la ley de acción de masas, como se sabe, hay que escribir sólo las concentraciones de estos iones:

$$[H^+][OH^-] = K.$$

Para el agus pura a 25 °C.

$$K \approx 10^{-14} \, (\text{mol/i})^{h}$$

Como en el agua pura las concentraciones de lones H<sup>+</sup> y OH<sup>+</sup>, evidentemente, son las mismas, tendre nos que cada una de estas concentraciones será igual a 10<sup>-1</sup>. De esta manera, en un litro de agua hay solamente 10<sup>-1</sup> moles de iones H<sup>+</sup>, y otros tantos de OH<sup>+</sup>; por consiguiente, un mol de agua (18 g) estara disociado en 10 millones de litros.

El logaritmo vulgar de la concentración de iones 11+ con signo contrario se designa mediante las letras pH y se denomina indice de hidrógeno o de acidez, exponente de hidrógeno o vulor pH;

pH = - |g., |H - |.

Para el agua pura a 25 °C, pH =7,0 (a 0°C, pH=7,5, a 60°C, pH-6,5).

Ai d solver ácidos, se separan de éstos iones H+, pero el producto de las concentraciones [H+] [OH] debe permanecer invariable, igual a 10-14. Por eso, parte de los iones OH, debe unirse con iones H+ formando moleculas neutras de agua. Como resultado de ello, la concentración de [H+] resultará mayor que en el agua pura (que era de 10-1). Dicho de otra manera, et indice de hidrogeno, pH, de una solución ácida es menor que 7. De manera analoga, en las soluciones de alcalis (que disocian iones OH), e. pH es mayor que 7. E. indice de hidrógeno de una solución es, de esta manera, una medida cuantitativa de ja acidez o de la alcalinidad o basicidad.

Propiedades interesantes posech las soluciones con un ácido debil cualquiera (por ejemplo, el ácido acético, HAc) y una sal suya, que es un electrólito muy fuerte, por ejemplo, el acetato sódico, NaAc). La sal completamente disociada crea en la solución una considerable cantidad de iones Ac<sup>+</sup>. Basándose en la ecuación de disociación del ácido.

 $\frac{[H^+]_*\Lambda e^-]}{[H\Lambda e]} = K,$ 

se deduce que la excedencia de iones  $Ac^+$  en la solución exige una disminución del nómero de iones  $H^+$ , es dec.r., conduce a una amortiguación de la disociación del acido. Por eso, la concentración [HAc] de las moléculas no disociadas del ácido coincide prácticamente con su concentración total (que se designa con el símbolo  $c_e$ ). Sin embargo, la concentración de iones  $Ac^+$ , cedidos casi por completo por la sal, prácticamente coincide con la concentración de ésta (que se designa con el símbolo  $c_e$ ). De esta manera tenemos que

 $[H^+]=Kc_a/c_s$  y el indice de hidrógeno de la solución es

$$pH = -\lg [H^+] = -\lg K + \lg \frac{c_g}{c_g}.$$

Este indice resulta que depende sólo de la relación de concentraciones de la sal y del ácido. Por eso, la dilutción de la solución o el añadirle pequeñas cantidades de otros ácidos o álcalis cualesquiera, no varía practicamente el pH de la solución. Esta propiedad de la solución de conservar el índice de hídrógeno se denomina acción amortiguadora (o reguladora) o efecto de tampón

# § 91. Energia de activación

Hasta ahora se ha estudiado solamente el estado de equilibrio químico dejando a un lado la cuestión del proceso y de la velocidad a que se efectuan las reacciones. El cálculo de las colisiones de las moléculas del § 88 perseguia solamente el fin de deducir (as condictones de equilibrio y, como se ha indicado, no es preciso que responda al verdadero proceso de la reacción. Ahora estudiaremos la velocidad a que transcurre la reacción. Unas moléculas pueden reaccionar entre sí al chocar, no obstante, no todas las colisiones, ni muchos menos, provocan reacciones. Al contrario, generalmente, sólo una parte insignificante de todas las colisiones va acompañada de reacción entre las moléculas.

Esto se explica de la siguiente manera

En la reacción se produce determinada reagrupación de los atomos de las moléculas que chocan. Para mayor claridad supongamos que la reacción consiste en el paso de un átomo de una molécula (A) a otra (B). La energia potencial de este átomo dependerá de la situación con respecto a las dos moleculas. Esquemáticamente, el desarrollo de esta energía como función de cierta coordenada, x, a lo largo del «camino de transición» del átomo, se puede representar mediante una curva semejante a la de la fig. I. Se sobremiende que esta curva es muy convencional, va que, en realidad, la energia potencial depende de muchos parámetros (coordenadas), y no solo de uno. Lo importante no es el proceso exacto de transición de la energía notencial, sino solamente la circuistancia de que esta energia posee dos minimos, correspondientes a las posterories del álomo en una u otra molécula. Estas dos posiciones están separadas por una barrera de potencial.

La reacción química puede tener lugar solamente en el caso de que el álomo que debe pasar de una molecula que choca, a la otra, posea energía suficiente para poder vencer la barrera. Sin embargo, en la mayorto de las moléculas, este átomo posee una energía igual o muy proxima al mínimo correspondiente. Por eso la molécula puede entrar en reacción (en la transición  $A\rightarrow B$ ) solamente si posee un excedente de energía.

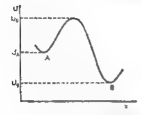


Fig. 1.

iguat a  $U_8$ — $U_A$  (V la fig. 1) La relación entre el número de estas moleculas del gas y el numero de moleculas que no poscen esta energia, es igual a la relación de los factores de Boltzmann (V e. § 55)

$$e^{-U_n kT} : e^{-U_{A^{tkT}}} = e^{-(U_n - U_A)^{tkT}}$$

La energia  $U_0 - U_A$  se denomina energia de activación de la reacción considerada. Generalmente esta energia se refiere a un mol de la sustancia multiplicando  $U_0 - U_A$  por el número de Avogadro.  $N_0(U_0 - U_A) = E$ . Así tenemos que el número de moléculas capaces de entrar en reacción y, por consiguente, la velocidad de reacción, son proporcionales al factor de activación  $p^{-ERE}$ .

Este es el principal factor de dependencia de la velocidad respecto de la temperatura. Se ve que la velocidad de la reacción aumenta rápidamente con la temperatura.

Si designamos la velocidad de reacción por v, de lo dicho tendremos que

$$\ln v = {\rm const} - \frac{E}{RT} \, ,$$

es decir, el logaritmo de la velocidad de reacción en función de 1/T se representa mediante una recta. El

ángulo de inclinación de esta recta determina la ener-

gia de activación, E.

Las energías de activación de distintos procesos moleculares pueden ser las más diversas. Para la mayoría de las reacciones observadas, los valores de estas energías están entre 10 y 150 KJ.

Al variar muy poco la temperatura desde cierto valor T hasta el  $T + \Delta T$ , la variación de la velocidad de reac-

ción se determinará mediante la fórmula

$$\ln v_* - \ln v_1 = \ln \frac{v_2}{v_1} = -\frac{E}{R(T+\lambda T)} + \frac{E}{RT} \approx \frac{E}{RT^4} \Delta T.$$

Así, para E=80 KJ,  $T=300^{\circ}$  K,  $\Delta T=10^{\circ}$  se obtlene que  $v_{x}v_{z}\approx 3$  Este aumento de velocidad es característico. Para las más distintas reacciones en gases y en soluciones resulta que un aumento de temperatura de  $10^{\circ}$  cen la región de temperaturas donde la reacción se produce a notable velocidad) eleva la velocidad de

reacción en 2-4 veces.

Et alto grado de dependencia de la velocidad de reacción respecto de la temperatura se puede apreciar en el ejemplo de la reacción 2HI→H<sub>2</sub>-I<sub>2</sub>, cuya energia de activación es de 185 KJ. Incluso a la temperatura de 200°C, prácticamente no se produce reacción alguna una cantidad perceptible de HI se disociaría solamente en centenares de años, mentras que a la temperatura de 500°C, la reacción se produce en seguidos. Pero incluso a esta elevada temperatura, sólo aproximadamente una colision de moleculas de HI, de unas 10<sup>14</sup> colisiones, produce su alsociación

La necesidad de poseer las moiéculas una energia partante ejevada es la causa principal de la pequeña efectividad de la reaccion de las colisiones. En este caso es muy importante que la energía excedente necesaria esté concentrada en determinados átomos o grupos de atomos de la molécula. Esta circunstancia también desempeña cierta función en la determinación de la velocidad de reacción. En las reacciones con participación de moléculas complejas, el lactor geométrico también tiene importancia: en las colisiones hace falta que las moléculas se encuentren con las partes capaces de reaccionar.

Volvamos al esquema de la fig. La diferencia  $U_4 - U_R$  corresponde a la de las energias internas de las moléculas A y B, es decir, al calor de reacción desprendido en la reacción exotérmica  $A \rightarrow B$ , o absorbigo en la reacción inversa, endotérmica,  $B \rightarrow A$ .

Esta diferencia no tiene relación directa con la altura de la barrera de potencial, es decir, no hay relación directa entre el calor de reacción y la energía de activación. Pero existe determinada refación entre la diferencia de energías de activación de las reacciones directa e inversa y el calor de reacción. Como se ve en el dibujo, las energías de activación  $A{\rightarrow}B$  y  $B{\rightarrow}A$  y inenen expresadas por las magnitudes  $U_0{-}U_A$  y  $U_a{-}U_B$ , y su diferencia coincide con el calor de reacción:

$$(U_a - U_B) - (U_a - U_A) = U_A - U_B$$

Como ya se ha indicado en el § 88, las reacciones no transcurren generalmente como corresponderia a la ecuación química resultante de la suma. En realidad, la mayoria de las reacciones químicas tiene un mecanismo más o menos comprejo y consta de distintos procesos elementales, eslabones intermedios de la reaccion que frecuentemente son difficiles de determinar Como si la reacción eligiese por dónde puede ir conmayor rapidez. Es natural que las etapas intermedias de la reacción deben poseer, en lo posible, inferiores energias de activación: este es el factor físico fundamental que determina el camino de la reacción. En este caso, la velocidad de reaccion de las distintas etapus puede ser la mas diversa. Está ciaro que la velocidad del proceso total vendrá determinada principalmente por la velocidad mas lenta de estas etapas intermedias, de la misma manera que la rapidez de la produccion en cadena no es superior a la de la operación más lenta

La disminución de la energía de activación de las etapas intermediarias de la reacción es la base de la mayoría de los procesos de la catálisis: aceleración de la reaccion al añadirle a la mezola que reacciona, una sustancia ajena, catalizador. Esta aceleración puede ser bastante considerable, frecuentemente, con catalizador empiezan a reaccionar rápidamente sustancias que, generalmente, de por sí nunca reaccionar. La función del catalizador se reduce a intervenir de una u otra forma en las reacciones intermedias y, como resultado de todo el proceso, se restablece de forma in yariable.

Hay que subrayar que el catalizador no puede despla zar la posicion de equilibrio químico, el cual no depende en general del modo en que transcurre la reacción La influencia del catalizador se limita exclusivamente a la velocidad de establecimiento del equiporio

# § 92. Molecularidad de las reacciones

Todas las reacciones químicas en gases y en soluciones difuidas se pueden dividir en varios tipos, según el número de moleculas que deben chocar para realizar la reacción Subrayamos que en este caso se trata de los procesos moleculares que realimente transcurren. En los ejempios que se examinan más abajo, las reacciones transcurren precisamente como corresponde a la ecuación química. En la mayoría de los casos, esta clasificación de las reacciones se refiere a diferentes elementos del complejo mecanismo de la reacción.

Se denominan reacciones monomoleculares aquéllas en que las moléculas de la sustancia inicial se descomponen en dos o más partes. Tal es, por ejemplo, la reacción de disociación del bromuro de etilo

Pora efectuarse estas reacciones no hay necesidad de que choquen ras moléculas. Por eso, a mecida que se va consumiendo la sustancia que se disocia, la velocidad de reacción disminuye proporcionalmente a la concentración.

En este sentido, propiedades análogas poseca también las reacciones de soluciones difuidas en las que, además de una molécula de la sustancia disuelta, intervienen moléculas del solvente. Tal es, por ejemplo, la reaccion ya citada de la hidrolisis del azucar de caña. azucar de caña + H.O. — glucosa — fructosa.

En reatidad, en esta reacción entran dos moléculas; pero como alrededor de las moléculas de azucar hay en exceso moléculas de agua durante toda la reacción, la variación de la velocidad de reacción se efectúa solamente a consecuencia de la variación de la concentración del azúcar disuelto.

Las reacciones en que de dos moléculas se obtienen otras dos o más moléculas, se denominan bimoleculares, como, por ejemplo, la reacción

$$H_a \dashv I_a \rightleftharpoons 2HI$$
,  
NO<sub>a</sub>  $\vdash$  CO  $\rightleftharpoons$  NO  $+$  CO<sub>a</sub>,

que son bimoleculares en ambos sentidos. Para realizar estas reacciones tienen que chocar dos moléculas. Por eso, la velocidad de las mismas será proporcional al producto de las concentraciones de las sustancias que reaccionan (o al cuadrado de la concentracion, si reaccionan entre si dos moléculas iguales). A este

tipo pertenece la mayoria de los procesos clemeritales de que consta el mecanismo de las reacciones comple-

ias

Por último, reacción trimolecular es aquella en que toman parte tres moléculas, transformándose en otras dos o más moléculas. Las reacciones trimoleculares son casos relativamente raros. Esto se debe a que su realización exige la colisión simultánea de tres moléculas. Está charo que los choques triples ocurre i menos

frequentemente que los pares,

Es fácil determinar la relación de los números de colo siones tripies y dobles de las moleculas en el gas. Se puede decir que las colisiones tribies de una molecula dada son las que sufre cuando se halla al mismo tiempo al lado de una tercera molécula cualquiera. Designemos el volumen total ocupado por el gas mediante la letra V, y el vorumen total de todas las moléc das de, gas mediante la letra b. Esta claro que el volumenen que debe haltarse la molécula para que se pueda considerar que se habia funto a otra cualquiera, tamb en debe ser del orden de la magnitud b. Por consiguiente, la propabilidad de que una molecula se halle junto a otras moléculas, sera igual a b/V. Por eso, la relación entre los números de culisiones triples y dobles será un número del orden de b.V. Esta magnitud generalmente es pequeña, así, para el aire en condiçiones normates es aproximadamente de 10 °3

En esta misma relación es menor el número de col.siones cuadruples que el de triples. Debido a que estas col siones son extremadamente raras, las reacciones químicas de órdenes superiores (cuatrimotares, etc.)

no tienen lugar en la naturaleza.

Algunas reacciones que, al parecer, son bimoloculares, en realidad son trimoleculares. Estas son las reacciones en que dos particulas se unen en una, por ejemplo,:

 $H+H\rightarrow H_{-}$ 

Si la molecula H<sub>2</sub> se hubiese formado como resultano del choque de dos átomos H, se descompondría de nuevo inmediatamente, dos átomos que chican siempre se pueden separar de nuevo. La molécula estable H<sub>2</sub> debe poseer una energía interna negativa. Por eso, dos átomos de hidrógeno pueden formar una molécula estable sólo si hay odemás otra partícula cualquiera, a la cual se le puede comunicar la energía excedente, que se libera at formar la molécula. Esto significa que la reacción considerada, en realicad, se efectúa solamente al chocar tres partículas.

Es interesante observar que reacciones evidentemente monomoleculares se comportan, en determinadas condiciones, como bimoleculares. Para disociarse, la molecula debe poseer suficiente energia para que las partes que se separan puedan vencer la barrera de potencial. Esta molécula «activada» posee determinada eduración de vida» (en una molécula compleja, por ejemplo, la energia excedente debe concentrarse, adeinas, en el lugar propicio para la disociación). El manantial de las moléculas activadas son las colisiopes de las mismas en su movimiento térmico. En un gas suficientemente enrarecido, y de pocas colisiones relativamente, la disociación de las moléculas activadas se produce con mayor rapidez que el abastecimiento de nuevas muléculas activadas. En estas condiciones, la velocidad de reacción viene determinada fundamentalmente por la velocidad del proceso de activación, que exige la colisión de moléculas, es decir, que transcurre «bimolecularinente».

## § 93. Reacciones en cadena

El rasgo característico del mecanismo de la mayoría de las reacciones es que en ellas aparecen como sustancias interinedias, fracciones de moléculas (átomos o grupos de atomos denominados radicules libres),

que no existen en estado estable.

Así, en la reacción de disociación del gas óxido nitroso calentado, cuya fórmula es 2N<sub>2</sub>O=2N<sub>2</sub>+O<sub>2</sub>, las moléculas N<sub>2</sub>O e disocián segun la ecuación N<sub>2</sub>O+N<sub>2</sub>++O, teniendo en cuenta que se forman átomos libres de oxígeno. Estos átomos después reaccionan con otra

molécula de NaO. O + NaO+Na +Oa.

En este ejemplo, las particulas intermedias (átomos de O) desaparecen de nuevo a consecuencia de las dos acciones elementales indicadas. No obstante, hay gran cantidad de reacciones en el transcurso de las cuales los productos activos intermedios regeneran continuamente, desempeñando de esta manera la fun-

ción de catalizador.

Aclaremos este importante tipo de reacciones con el ejemplo de formación del HBr a partir de la mezcla de hidrógeno y vapores de bromo, que se produce a, iluminar esta mezcla. En realidad, esta reacción no se efectúa, in mucho menos, al chocar las moleculas de H<sub>a</sub> y Br<sub>a</sub>, como corresponderia a la ecuación química H<sub>a</sub> + Br<sub>a</sub> = 2HBr. El vectadero mecanismo de la reacción consiste en lo siguiente.

Bajo la influencia de la luz, unas moléculas de Br<sub>2</sub> se disocian en dos átomos:

 $Br_* \rightarrow Br + Br.$ 

Esto es la denominada *iniciación de lu cadena*, y los átomos de bromo formados desempeñan la función de *centros activos*. Estos átomos, al chocar con las moléculas de 11. reaccionan con eltas:

 $Br + H_a \rightarrow HBr + H.$ 

Los átomos de H resultantes, a su vez reaccionan con las moléculas de Br.:

 $H + Br_* \longrightarrow HBr + Br_*$ 

y a consecuencia de ello aparecen de nuevo átomos de Br, que otra vez entran en reacción con las moléculas de H<sub>2</sub>, y asi sucesivamente. Resulta una cadena continua de reacciones consecutivas, en las chales los átomos de Br parece que desempeñan la función de catalizadores (se restablecen invariablemente después de formarse dos moléculas de HBr). Estas reacciones se dice que son en cadena. N. N. Semiónov y C. N. Hinshelwood elaboraron los fundamentos de la teoría de las reacciones en cadena.

Se ve que si por cualquier causa se forman centros activos, la reacción ulterior se desarrolla de por si y, al parecer, podría flegar hasta el final sin necesidad de intervención ajena alguna. No obstante, hay que contar con la denominada interrupción de las cadenas. Un centro activo, el átomo de Br en el ejemplo citado, puede causar la reacción de centenares de miles de moleculas de H<sub>2</sub> y Br<sub>2</sub>, pero al fin y al cabo «sucumbe», interrumpiendo con ello el desarrollo ulterior de la cadena.

Esto puede ocurrir, por ejemplo, al recombinarse dos átomos de Br en una molécula de Br. No obstante, en el párrafo anterior se ha indicado que esta unión de dos átomos en una molécula estable se puede efectuar solamente mediante una colisión triple. Por consiguiente, este mecanismo de interrupción de la cadena será decisivo sólo a elevadas presiones, cuando en el volumen del gas son hastante frecuentes las colisiones triples.

Otra causa de interrupción de la cadena es la desaparición de los centros activos al chocar con las paredes del recipiente. Este factor es el más importante a pequeñas presiones del gas, cuando los centros activos pueden desplazarse con relativa facilidad por todo el

volumen del gas.

Por otro lado, hay reacciones en que se producen las denominadas ramificaciones de la cadena. Así, por ejemplo, la reacción de combustión del hidrógeno en la mezcia detonante de hidrógeno y oxígeno, a elevadas temperaturas, en términos generales transcurre de la siguiente manera: bajo la influencia de un agente exterior, por ejemplo, de una chispa eléctrica, se engendra la cadena según el esquema

$$H_* + O_* \rightarrow 20H.$$

Los centros activos formados, que son los radicales OH, reaccionan con las moléculas de H<sub>2</sub> formando agua,

$$OH + H_s \rightarrow H_sO + H$$
.

Los átomos de H que aparecen en este caso, reaccionan después según el esquema

$$H = 0$$
  $\rightarrow OH + O$ ,  $O + H$   $\rightarrow OH + H$ .

Por lo tanto, en estas reacciones, además de formarse agua, aumenta el número de centros activos H. O y OH (lo contrario de lo ocurrido en la reacción de formación de HBr, en la cual no había aumento de

átomos líbres H y Br).

Si el aumento de los centros activos, debido a la ramificación de las cadenas, supera la interrupción de las cadenas, se produce una rápida multiplicación (en progresión geométrica) de los centros activos y con ello una rápida autoaceleración de la reacción: se

produce una explosión

Este mecanismo en cadena de la explosion se caracteriza por que, en principio, puede desarrollarse también a temperatura constante. Además existe otro mecanismo de la explosión, el térmico, relacionado con la gran dependencia de la velocidad de reacción respecto de la temperatura. Si la velocidad de desprendimiento de calor de la reacción exotérmica es grande, la velocidad de extracción del calor puede resultar insuficiente, con lo cual se calentará la mexica que reacciona y con ello la ulterior autoaceleración progresiva de la reacción.

### FENÓMENOS DE SUPERFICIE

## § 94. Tensión superficial

Hasta ahora hemos examinado los fenómenos y propiedades térmicas de carácter tridimensional, en los cuales intervenia toda la masa del cuerpo. Las superficies libres de los cuerpos son causa de una categoria especial de fenomenos denominados de superficie, capitares o interfaciales.

Hablando rigurosamente, cualquier cuerpo se hal a en un medio, y no en el vacio, por ejemplo, en la atmosfera. Por eso habria que hablar de las superficies divisorias o interfaciales de dos medios, y no simple-

mente de la superficie de un cuerpo

En los fenomenos de superficie intervienen sotamente las moleculas que se hallan en la misma superficie de los cuerpos. Si las dunensiones de los cuerpos no son muy pequeñas, el número de estas moléculas es muy pequeño en comparación con el de las moléculas de volumen total. Por eso, los fenomenos de superficie no desempeñan gran papel. No obstante, en los cuerpos de pequeñas dimensiones, estos fenómenos y a so i considerables.

Las moléculas de una delgada capa superficial que se hallan junto a la superficie, se encuentran en condiciones diferentes que las del interior del cuerpo. En el interior del cuerpo, las moleculas están rodeadas por todas partes de estas mismas motéculas, mientras que las que se hallan cerca de la superficie, solamente por un lado tienen vecinas iguales a ellas mismas. Esto conduce a que la energía de las moléculas de la capa superficial sea distinta que la del interior del cuerpo. La diferencia entre la energía de todas las moleculas (de ambos medios) junto a la superficie divisoria y la energía que estas moleculas posecrian de halfarse en el interior del cuerpo, se denomina energia superficial.

Es evidente que la energia superficial es proporcional ai área S de la superficie devisoria.

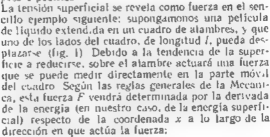
$$U_{\text{sub}} = \alpha S$$

El coeficientez depende de la naturaleza de los medios en contacto y de su estado. Se denomina coeficiente de tensión superficial.

Como se sube de la Mecánica, las fuerzas siempre actúan de manera que el cuerpo adquiera el estado de menor energia. En particular, la energia superficial también tenderá a adquirir el mínimo valor. De esto se aeduce que el coeficiente a siempre será positivo, de lo contrario, los medios en contacto no podrian existir independientemente, las superficies divisorias tenderian a aumentar indefinidamente, es decir, ambos medios tenderian a mezclarse entre si. Y viceversa, al ser positivo el coeficiente de tensión superficial, la superficie divisoria de dos medios siempre tenderá a disminuir. Precisamente a ello se debe la tendencia de las gotas de líquido, o las burbujas de gas, a adquirir la forma esférica: para un volumen determinado, la esfera es la figura de menor superficie. Las fuerzas de gravedad se oponen a esta tendencia, pero para las gotas pequeñas, estas luerzas influyen poco y la forma de las gotas es casi esférica.

En las condiciones de ingravidez, cualquier masa libre de líquido poscerá esta forma. Se pueden imitar estas condiciones en el conocido experimento de una masa de aceite vegetal de forma esferica flotando en el interior de una mezcla de alcohol y agua del mismo

peso específico



$$F = -\frac{dU_{xyy}}{dx} = -\alpha \frac{dS}{dx}.$$

Pero el área de la superficie de la película es S=lx, por eso,

$$F = \alpha l$$
.

Esta es la fuerza que actúa sobre el segmento l del cuadro debida a la tensión superficial en uno de los lados de la película, como la película tiene dos lados, en el segmento l actuará una fuerza dos veces mayor.



rug.

El signo menos indica que esta fuerza ya dirigida hacia el interior de la superficie de la pelicula.

De esta manera tenemos que sobre la línea que limita la superficie del cuerpo, o cualquier sector de esta superficie, actúan fuerzas dirigidas perpendicularmente a esta línea segun la tangente a la superficie y hacia el interior de la misma. La fuerza por unidad de longitud será igual al coeficiente de tensión superficial, a Las dimensiones de a se desprenden de su definición y pueden representarse de distintas maneras energia por unidad de longitud,

$$[\alpha] = \frac{\text{erg}}{\text{cm}^2} = \frac{\text{dina}}{\text{cm}}$$

Como se deduce claramente de lo dicho, al expresar el valor del coeficiente de tensión superficial hay que indicar de qué medios en contacto se trata. Frecuentemente se denomina tensión superficial de un líquido (sin indicar el segondo medio), la que hay en la divisoria del tíquido y de su vapor. Esta magnitud siempre disminuye con el aumento de la temperatura y se reduce a cero en el punto crítico, donde desaparece la diferencia entre el líquido y el vapor. A continuación se dan los valores del coeficiente de

A continuación se dan los valores del coeficiente de tensión superficial (en erg/cm²) de varios líquidos en la superficie de contacto con el aire:

Agua (a 20°C)	,	+									a					73
Eler elilico (a 20°C)			-					ě.			۰	į.	÷	4	4	17
Bericeno (a 20°C) .			9	ь	+	·	+	,		۰		4	٠	1		29
Mercirio (a 20° €) .																
Oro (a 1130°C)					į.				,		į.			į,		1100

Es muy pequeña la tension superficial del helio líquido en la superficie divisoria con su vapor. Solamente alcanza el valor de 0,35 erg/cm² (cerca del cero absoluto).

Evidentemente, habrá tensión superficial en la divisoria de dos sólidos; pero en las condiciones habituales se revela muy poco: las relativamente pequeñas fuerzas superficiales no pueden variar la forma decuerpo. Debido a elfo, es muy dificit medir directamente el coeficiente de tensión superficial de los cuerpos solidos y no hay datos fidedignos de sus magnitudes

La tensión superficial de un cuerpo anisótropo, cristal, debe ser distinta en diferentes caras, ya que, en general, los átomos están dispuestos de distinta manera en las diferentes caras. Por esta causa, si el cristal pudiese cambiar de forma bajo la acción de las fuerzas superficiales, no adquirtiría la forma esférica, como en el cuerpo isotropo (líquido), que posee la misma tensión en cualquier dirección de su superficie. Se puede demostrar que la forma de equilibrio del cristal en estas condiciones debe tener un aspecto muy peculiar ésta debe constar de una cantidad relativamente pequeña de caras planas que, no obstante, no se cortan formando ángulos, sino que se unen mediante sectores redondeados.

Este fenomeno se puede observar, por ejemplo, calentando por mucho tiempo, a temperaturas de unos 750°C, esferas de sal gema elaboradas de un monocristal. La elevada temperatura facilita el «deslizamiento» de los átomos de unos lugares a otros de la superficie y, como resultado de ello, la esfera se transforma en una figura de carácter como el arriba descrito.

### § 95. Adsorción

Un amplio círculo de fenómenos de superficie representan los fenómenos de adsorción, que consisten en la acumulación de sustancias ajenas en las superficies de los riquidos y sólidos, denominados por ello adsorbentes. Se pueden absorber gases, figuidos, sustancias disueltas en soluciones. Así, muchos gases se adsorben en las superficies del carbon, del gel de silice y de la mayoría de los metales, el carbón adsorbe diferentes compuestos organicos de las soluciones. El grado de adsorción lo caracteriza la concentración superficial, que es la cantidad de sustancia ajena que se ha acumulado en 1 cm² de superficie de adsorbente.

Los fenómenos de adsorción están extensamente difundidos en la naturaleza y son de amplia aplicación técnica. Para adsorber gran cantidad de sustancia, evidentemente habrá que utilizar cuerpos que posean la mayor superficie posible, teniendo la misma masa, por ejemplo, porosos o finamente desmenuzados. Para caracterizar esta propiedad de los adsorbentes, se utiliza el concepto de superficie específica, que es la superficie por 1 g de sustancia. Los buenos adsorbentes, por ejemplo, los carbones porosos especiales, poseen una superficie específica de centenares de metros cuadrados. Estos elevados valores no son asombrosos, se observa que el área de la superficie aumenta rápidamente al aumentar los poros o al desmenuzar el cuerpo. Así, por ejemplo, 1 cm² de sustancia desmenu-

zada, formando esferitas de radio r, poseerá una superficie total de  $\frac{4\pi r^2}{4\pi r^2} = \frac{3}{r}$ ; si  $r \sim 10^{-6}$  cm, esta área será de centenares de metros cuadrados. A la temperatura dada, la concentración de, gas adsorbido depende de la presión de, gas sobre la superficie del adsorbente. Esta dependencia se representa mediante una curva del tipo de la fig. 2, denominada isoterma de adsorción. Al principio, la concentración superficial aumenta rapidamente con la presión. Después, a medida que aumenta la presión, el incremento de la concentración disminuye tendiendo a cierto firmite o a la denominada safuración. La experiencia enseña que la saturación mas o menos densa

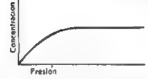


Fig 2

en la superficie del adsorbente de una capa simple, denominada monomolecular, de moléculas adsorbidas. Una importante propiedad de la adsorción es la variación de la tension si perficial que se produce en la superficie divisoria de los cuerpos en contacto, gene raimente se trata de la superficie de un liquido. La adsorcion siempre disminuye el valor del coeficiento de tensión superficial, de lo contrario no habria adsorción. En esto se revela de nuevo la tendencia a disminuir la energia superficial además de la reducción del área de la superficie, esta disminución puede conseguirse variando las propiedades físicas de la superficie. Las sustancias capaces de adsorberse en la superficie del líquido considerado, debido a la influencia elercida sobre la tensión superficial, se denominan agentes con actividad superficial, sustancias tensoactivos o surfaciantes. Para el agua estas sustancias son, por ejemplo, los distintos jabones.

La cantidad total de sustancia que en general puede ausorberse en la superficie de un líquido es muy peque na Por eso, insignificantes impurezas de agentes con actividad superficial, pueden variar sensiblemente la tensión superficial. La tensión superficial del líquido es muy sensible a la pureza del mismo. Así, por ejem-

plo, muy pequeñas inclusiones de jabón pueden disminum la tensión superficial del agua en más de 3 veces.

Las capas monomoleculares de adsorción en la superficie de un líquido son un objetivo físico muy peculiar una especie de estado bidimensional de la sustancia, en el cual las moléculas no están distribuidas segun el volumen, sino según una superficie. En este estado puede haber diferentes fases, «gaseosas», «liquidas» y «solidas» completamente análogas a las corrientes de tres dimensiones.

En la película «gaseosa», las moléculas advorbidas se distribuyen por la superficie del líquido relativamente espaciadas y pueden desplazarse libremente por la misma. En las capas «condensadas», las moléculas están espesamente distribuidas conservando, en unos casos, electa I bertad de desplazamiento mutio, que permite «fluir» a la capa figuida, o resultando, en otros, tan estrechamente unidas entre si, que la capa se comporta como sólida. Las pelicilas condensadas pueden ser anisótropas, representando eristales bidimensionales analogos a los líquidos o a los solidos. En el primer caso se trata de una orientación regular de las moléculas según la superficie del adsorbente y, en el segundo, de cierto parecido a la red cristalma bidimensional con una distribución mutua regular de las moléculas. Es interesante observar que estas capas anisotropas pueden formarse en la superficte div socia de dos medios isótropos: líquido y gas, Un objetivo excelente para el estudio de estos fenómenos lo representan las capas monomoleculares formadas en la superficie del agua por diferentes ácidos. alcoholes, etc., orgánicos compuestos no disueltos por el agua, cuyas moléculas son una larga cadena con grupos de COOH, OH, etc., en uno de sus extremos. Las moleculas de agua atraen fuertemente a estos grupos, como si se disolvieran en la capa superficial del agua, pero no pueden «absorber» toda la molécula, la cual queda erecta en la superficie. En la pelicula condensada se forma una especie de estacada de moléculas apretadamente dispuestas, con un extremo hundido en el agua

El coeficiente  $\alpha$  de tensión superficial de la superficie de agua cubierta por una capa, es menor que el valor  $\alpha_0$  de la superficie l'impia. La diferencia  $\alpha = \alpha_0$  puede medirse directamente por la fuerza que actira sobre la barrera que flota libremente por la superficie del agua y separa la capa de la superficie l'impia. Por unidad de

longitud de esta barrera, por parte de la capa, actuará una fuerza a dirigida hacia el interior de la capa, y por parte de la superficie limpia, una fuerza a dirigida en sentido contrario. Como a >a, resulta que la pe-Lícula empuja a la barrera con una fuerza

$$\Delta \alpha = \alpha_o - \alpha$$

(por unidad de longitud) como si esta fuerza fuera la presión de la capa. Esta presión, a la temperatura dada, es una función determinada del área S de la capa formada por la cantidad considerada de la sustancia adsorbida, de manera semejante a como la presión de un cuerpo corriente es función del volumen. Para una capa gaseosa rarificada (de a moléculas en la superficie S), esta dependencia se representa me-

diante la fórmula

$$\Delta \alpha = \frac{nkT}{N}$$
,

análoga a la ecuación de estado del gas ideal (p= -NkT/V) Al comprimir la capa, es decir, al disminuir la superficie S, a un valor determinado de Δα, se inicia una transición de fase hacia la formación de ana capa condensada continua. En la curva de dependencia de Aa respecto de S, a esta transición le corresponde el segmento horizontal, de manera completamente análoga a como se representa la transición entre el vapor y líquido corrientes en las isotermas que expresan la dependencia entre la presión p y el volumen V (§ 70).

#### § 98. Angulo de contacto

Por el borde de la superficie de un líquido que se halle en un recipiente, concurren tres medios: sólido, que es la pared / del recipiente de la fig 3, líquido, 2, y gascoso, 3 Examinemos los fenomenos capilares

en estas interfases

En la linea de contacto de los tres medios, que en la figura se representa por el punto O de intersección de esta línea con el plano del dibujo, están aplicadas tres fuerzas de tensión superficial, y cada una de ellas va dirigida, según la tangente, hacia el interior de la superficie de confacto de tos dos medios correspondientes, como indican las flechas de la figura. Las magnitudes de estas fuerzas por unidad de longitud de la

linea de contacto, son iguales a los correspondientes coeficientes de tensión superficial  $\alpha_{12}$ ,  $\alpha_{13}$ ,  $\alpha_{23}$ . El ángulo entre las superficies del líquido y la pared sólida se designa con la letra  $\theta$  y se denomina, ángulo de contacto.

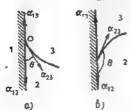


Fig 3.

La superficie del líquido adquiere una forma tal, que la resultante de las tres fuerzas  $\alpha_{12}, \alpha_{13}, \alpha_{23}$  no tenga componente a lo largo de la pared del recipiente (la componente perpendicular a la misma la climina la resistencia de la pared). De esta manera, la condición de equilibrio del líquido junto a la pared es

$$\alpha_{14} = \alpha_{10}^{-1} \ \alpha_{13} \cos \theta$$

de donde

$$\cos\theta = \frac{\alpha_{13} + \alpha_{11}}{\alpha_{22}} \,,$$

Se ve que el ángulo de contacto depende solamente de la naturaleza de los tres medios en contacto (de las tensiones superficiales en los límites), y no depende de la forma del recipiente ni de la fuerza de la gravedad que actua sobre el cuerpo. No obstante hay que tener en cuenta que las tensiones superficiales, y con ellas el ángulo de contacto, son muy sensibles al estado de

las superficies divisorias, a sus purezas  $Si(\alpha_{1,a} > \alpha_{1,e})$ , es decir, si la tensión superficial en la interfase solido-gas es mayor que en la sólido-fiquido, tendremos que cos 0>0 y el ángulo 0 es agudo. En otras palabras, el extremo del líquido está elevado, la superficie, o sea, el denominado menisco, tiene la forma cólicava (fig. 3, a). En este caso se dice que el líquido mona a la superficie solida. Una gota del líquido puesta sobre la superficie sólida, se extiende por ella (fig. 4, a).

Si  $\alpha_{13} < \alpha_{13}$ , el cos 0 < 0 y et angulo 0 será obtuso; el extremo del Líquido desciende y el menisco es convexo (fig. 3, b). En este caso se dice que el líquido no

meta al solido. Así, por ejemplo, el ángulo de contacto del mercurio con el vidrto es aproximadamente de 150°, el del agua con la parafina es de inos 105° Como si las gotas de estos liquidos se elevaran procurando disminiur el área de contacto con la superficie solida (fig. 4, b)

Como el coseno del ángulo no puede ser mayor que la un dad sen magnitud absoluta), de la fórmula del coseno de 0 se ye que en cua quier caso real de equitibrio





Fig :

estable del líquido, junto a la pared se debe cumplir la condicion

De otro fado, entendiendo por a 12, a 14, a 24 los valo-

$$|\alpha_{13} - \alpha_{12}| \leqslant \alpha_{23}$$

res de los coeficientes de tensiones superficiales de cada par de medios en auseucia del tercero, puede ocurrir que esta desigualdad no se cumpta. En realidad hay que tener en cuenta que la tercera sustancia puede adsorverse en la superficie divisoria de las otras dos reduciendo en ésta la tension superficial. Como resultado de ello los coeficientes a adquieren tales valores para los quales se cumplica las condiciones escritas De los conceptos de mojadora y no mojadora en el sentido arriba indicado hay que distinguir el de mojudura perfecta o completa relacionada con el fenómeno de condensación del vapor en la superficie de un sólido. Como se sabe, la condensación del vapor en la superficie de un sólido. Como se sabe, la condensación del vapor se produce debido a las fuerzas de atracción de Van der Waals, o de largo alcance, que actúan entre las moléculas. Pero estas fuerzas pueden actuar sobre la molécula de vapor no solo del lado de las semejantes a ella, sino también de parte de las moléculas del solido. Supongamos que las fuerzas de atracción de parte del cuerpo sólido sean más intensas que las fuerzas de atracción en el mismo líquido. En este caso, evidentemente, la presencia de una superficie sólida facilitará la condensación parcial del vapor, incluso en las condiciones en que el vapor de por sí aún es estable (vapor no saturado). En la superficie del sólido se formará una película delgada de liquido. El espesor de esta película, naturalmente, no puede ser significante, sera del orden de la magnitud del radio de ace on de las fuerzas de Van der Waals y alcanzará la magnitud de 10<sup>-7</sup>— 10<sup>-4</sup> cm, al aproximarse el vapor a la saturación, la película será de mayor espesor. Este fenómeno se denomina mojadura perfecta de la superficie solida por el líquido. Asi, por ejemplo, el tetracloruro de carbono (CLC) moja perfectamente muchas soperí cies, entre ellas la del vidrio. Subravemos la diferencia de este fenómeno del de adsorcion. En este fenómeno se trata de una capa «macroscópica» de liquido, aunque muy delgada, mientras que la cara adsorbida consta de distintas moléculas distribuidas por la superficie. El extremo del líquido que moja perfectamente las paredes del recipiente, pasa continuamente a la capaque se forma en la pared. Dicho de otra manera, en este caso no se forma ningún ángulo de contacto finito. Se puede decir que el caso de mojadura perfecta. corresponde al ángulo de contacto igual a cero. Una

geta de este liquido se extenderá por la superficie. La principio, segun el carácter de las fuerzas de atraceion de Van der Waals de parte del solido, puede haber casos mas complejos de mojadura. Así, por ejemplo, puede ocurrir el caso en que en la superficie sól da se produce condensación del vapor en líquido, pero el espesor de la capa formada no puede sobrepasar deternimaço valor limite. Si la superficie va está cubierta por una capa de estas, al depositar sobre ella otra gota de liquido, esta no se extiende por completo, sato que permanece aislada, aunque muy aplastada, con un pequenisimo ángulo de contacto, pero finito. Al parecer, este es el caso que tiene lugar con el agua sobre el vidrio limpio; el espesor maximo de la capa es de , nos 10 º cm, y el ángulo de contacto seguramente no alcanza el valor de un grado

## § 97. Fuerzas capilares

Repetidas veces se ha dicho que en estado de equilibrio, las presiones de los cuerpos en contacto deben ser iguales. En realidad, esta aseveración es justa por cuanto se desprecian los fenómenos capilares. Si se tiene en cuenta la tensión superficia, las presiones de los medios en contacto son diferentes.

Veamos, por ejempto, una guta de líquido que se halle en el aire. La tendencia a disminuir la superficie conduce a una compresion de la gota y con ello, al al mento de la presion interna. La presión del líquido de la gota resulta mayor que la del aire circundante. La diferencia entre estas presiones se denomina diferencia o variación de presión. Designémosta por  $p_a$ . Para calcular esta magnitud observemos que el frabajo realizado por las fuerzas superficiales al disminuir la superficia de la gota en la magnitud dS, viene expresado por la correspondiente disminución de la energía superficial: adS. Por otro lado, este mismo trabajo se puede expresar por el producto  $p_{ad}$  dV, donde dV es la variación del volumen de la gota; por consigniente,

$$\alpha dS = \rho_{\rm set} dV$$
.

Para ima gota esférica de radio  $r/S = 4\pi r^a$ ,  $V = 4\pi r^a/3$ , y colocando estos valores en la igualdad auterior, nos da la signiente expresion de la diferencia de presión

$$p_{\rm diff} = \frac{2\alpha}{r}$$

Fsta fórmula se refiere, charo está, a una burbuja de gas en el tíquido. En general, exceso de presion sempre habrá en el medio, de los dos en contacto cuya superficie divisoria sea cóncava. Cuando re-eo, la diferencia de presion se reduce a cero. Esto se halla en concordancia con el hecho de que cuando la superficie divisoria es plana, las presiones de las metins en contacto deben ser iguales. Está claro que la tenden cia de la superficie a reducirse en este caso no acarrea ninguna fuerza dirigida hacia el interior del medio. Deduzcamos, ademas, la fórmula de la diferencia de presión de una masa cilíndica de liquido. En este caso S=2nch, V=nch (siendo rel radio y h, la longitud del cilindro), y colocando estos valores en la ecuación pan dV=cdS, nos da

$$p_{\rm def} = \frac{\alpha}{c}$$
.

Estas simples formulas nos dan la posibilidad de résolver una serie de problemas relacionados con los fenómenos de capitaridad.

Sean dos láminas paraletas, cuya sección transversal se representa en la fig. 5, y entre ellas una delgada capa de líquido. Por las superficies taterales, el líquido está en contacto con el atre. Si el ángulo de contacto es agudo, el menisco del líquido es concavo y la presión en el interior del líquido es menor que la del aire: por eso la presión atmisférica, que actúa sobre las fáminas, tenderá a aproximarlas, con lo cual parecerá

que se atraen. Por el contrario, si el ángulo de contacto es obtuso y el menisco convexo, la capa del líquido repelerá las láminas. Si el espacio entre las láminas es suficientemente pequeño, el menisco del líquido se puede considerar como parte de una superficie cillindrica de cierto radio r. Como se ve de la simple construcción de la fig. 5, b, este radio se relaciona con la distancia x entre las láminas mediante la ecuación x=2r cos 0. Por eso la «falta» de presión del líquido será

$$p_{d)1} = \frac{\pi}{\ell} = \frac{2\pi \cos \theta}{x}$$
.

La fuerza F de atracción mutua de las láminas se ob-



F.g 5.

tione multiplicando esta magnitud por la superficie S de contacto del liquido con cada una de las iáminas:

$$F = \frac{2\alpha N \cos \theta}{r}$$

Se ve que esta fuerza es inversamente proporcional a la distancia entre las láminas. A pequeñas distancias puede alcanzar grandes valores, así, por ejemplo, las láminas separadas por una capa de agua de lµ, se comprimen con una presión de 1,5 atm aproximadamente.

Veamos ahora el conocido fenomeno de elevación (o depression) capitar del Liquido en un tubo fino introducido en un líquido. Si el menisco es concavo tángulo de contacto agudo), la presión del líquido del tubo es menor que la del aire en contacto con el líquido en la magnitud pair. Por eso, bajo la acción de la presion atmosférica sobre el liquido del recipiente, el nivel del líquido del tubo se cieva hasta que el peso de la columna de líquido equilibre la diferencia de presión p<sub>del</sub> = pgh, siendo p la densidad dei líquido. La superficie del menisco de un tubo de pequeño diámetro se puede considerar como parte de la superficie de una esfera, cuvo radio r se relaciona con ef del tubo, a, mediante la relación o- r cos 0. Entonces 2a 2a cos H tendremos que pan y la altura

elevación del líquido,

$$h = \frac{2\alpha}{g\rho r} = \frac{2rz\cos\theta}{g\rho\sigma}.$$

(S) el menisco es convexo, esta intema fórmula nos da la depresión del líquido.)

En la formula obtenida, el coeficiente de tension superficial del líquido y la densidad entran en el factor u/est. La magnitud

$$V^{\frac{2\pi}{\log}}$$

tiene las dimensiones de longitud y se denomina constante capilar. Esta constante desempeña una importante funcion en todos los fenomenos que transcurrea bajo la acción conjunta de las tensiones superficiales y de la gravedad. La constante capilar del agua (a 20 C) es igual a 9,39 cm.

Las distintas maneras de revelarse las fuerzas capilares sirven de base a il stintos metodos de medición
de la tension superficial. Así, por ejemplo, las dimensiones de las gotas de liquido que saien lentamente de
un tubo delgado, se determinan igualando el peso de
la gota y las tensiones superficiales de la garganta de
la gota, por eso la medición del peso de la gota (contundo el número de gotas al salir la cantidad dada de
líquido) ofrece la posibilidad de determinar a. Otro
método se basa en la medición de la diferencia de presón de una burbuja de gas de radio dado, o sea, del
exceso de presión en su interior. Esto se efectúa midiendo la presión complementaria que hace falla
comunicarle al tubo para expulsar la burbuja de aire
del extremo del tubo sumergido en el liquido.

# § 98. Tensión del vapor sobre una superficie curva

Las fuerzas capitares influyen de manera determinada en las propiedades de equilibrio entre el líquido y su vapor saturado. Se ha dicho que la tensión del vapor saturado es una función determinada de la temperat, ra En realidad depende también de la forma de la superficie del líquido sobre la cual se halla el vapor Es verdad que esta dependencia es muy insignificante y solamente cuando las dimensiones del cuerpo son pequeñas (por ejemplo, pequeñas gotas de líquido) puede desempeñar un papel considerable.

Es fácil determinar el carácter y la magnitud de esta dependencia examinando de nuevo la elevación (o la depresión) capitar y suponer que el espacio del recipiente y del tubo por encima del líquido está lleno de vapor saturado. Como la presión del gas disminuye con la altura, está claro que sobre el líquido elevado será menor que sobre la superficie plana del recipiente, y sobre el líquido que ha descendido, será mayor. Confrontando esto con la forma del menisco del tubo de ambos casos, se llega a la conclusión de que la tensión del vapor saturado sobre la superficie cóncava del líquido es menor que sobre la superficie plana, y sobre la superficie convexa, mayor. Nótese la semejanza de estos razonamientos con la deducción de la ley de Raoult del § 81.

Si h es la altura de la elevación capilar, el decremento de la presión dei vapor saturado será  $\Delta p = p_{\text{vap}}$  gh. De otro lado, en el párrafo anterior se ha visto que  $h = 2\alpha/\rho_t$  rg, donde  $p_t$  es la densidad del líquido y r, el radio de la esfera de la cual forma parte el menisco.

De esta manera se obliene que

$$\Delta \rho = \frac{2\alpha}{r} \, \frac{\rho_{\rm Vap}}{\rho_{\ell}} \, . \label{eq:deltarp}$$

La disminución de la tensión del vapor saturado sobre una superficie concava produce el fenómeno denominado condensación capitar: depositación del líquido sobre un cuerpo poroso a partir del vapor que, en las condiciones habituales no es saturado. Si el líquido moja el cuerpo dado, en los poros, que son una especie de línis, mos capitares, se forman meniscos cóncavos de líquido, para los cuales el vapor, ya a una presión relativamente pequeña, puede resultar sobresaturado. Si la superficie del líquido es convexa, la misma fórmula obtenida para  $\Delta p$  determina el exceso de tensión del vapor con respecto a la tensión sobre la superficie plana. Se ve que la tensión del vapor saturado sobre una gota de líquido será tanto mayor cuanto menor sea el radio de la gota.

Supongamos que el vapor contiene gran cantidad de gotas de líquido de distintas dimensiones. Puede ocurrir que con respecto a las gotas grandes, el vapor esté ya sobresaturado, mientras que con respecto a las gotas pequeñas no esté aún saturado. Entonces, el liquido, que se evapora de las gotas menores, se condensará en las mayores. Parece que las gotas grandes «se

tragam a las pequeñas.

# § 99. Naturaleza de los fenómenos de recalentamiento y subenfriamiento

La consecuencia más importante de la dependencia de la tensión del vapor saturado respecto de las dimensiones de la gota consiste en que esta dependencia explica el fenómeno de sobresaturación del vapor, que es la conservación del estado gaseoso cuando la sustancia

debería haber pasado ya al estado líquido.

El yapor sobresaturado que se halla sobre la superficie del líquido, está claro que se condensa inmediatamente. Si el vapor no está en contacto con el líquido, se dificulta la condensación debido a que ésta debe empezar con la formación de pequeñas gotas en el vapor Pero el vapor sobresaturado con respecto a la superficie plana del liquido, puede resultar no saturado con respecto a estas gotitas. Entonces, estas gotitas serán inestables y después de su formación se evaporarán de nuevo. Sólo si ca el vapor casifalmente llega a formarse una gota de liquido suficientemente grande, de manera que el vapor esté sobresaturado con respecto a la misma, esta gota no desaparecerá y el vapor continuará condensándose en la misma: la gota desempeñará la función de germen de la nueva fase. En el vapor completamente puro, la espontánea formación de estos gérmenes se produce sólo a costa de fluctuaciones térmicas casuales, fenómeno muy poco probable, hablando en general. Este sera tanto menos probable. cuanto mayor sea el radio «crítico» de la gota, necesario para su estabilidad. A medida que aumenta el grado de sobresaturación, disminuye la magnitud del radio «crítico» y se facilita la formación de gérmenes. Cuando esta magnitud adquiere valores del orden de las dimensiones moleculares, de hecho, la formación de gérmenes especiales es innecesaria y la ulterior sobresaturación del vapor será imposible

La condensación del vapor será imposible.

La condensación del vapor sobresaturado en líquido la facilita la presencia de una superficie sólida mojada por el líquido en cuestion, en contacto con el vapor. Las pequeñas gotas que se posan en dicha superficie se extienden un poco por ella, con lo cual su superficie resulta menos curvada. De resultas de ello, estas gotas se transforman fácilmente en centros de condensación. La condensación sobre una superficie que se moje perfectamente por el líquido considerado, se produce muy fácilmente en esta superficie se ex-

tienden por completo las gotas del líquido.

En las condiciones habituales, el vapor no suele ser completamente puro y la función de los centros de condensación la desempeñan toda clase de pequeñas impurezas que contiene. En este caso su papel consiste en proporcionar superficies sólidas mojables. Por eso. para alcanzar una sobresaturación considerable hay que purificar el vapor eliminando toda clase de impurezas

La condensación del vapor la facilitan sobremanera las particulas cargadas, iones, que atraen con gran intensidad a las moléculas de vapor, con lo cual se forman rápidamente a su alrededor pequeñisimas gotas, que se transforman en centros de la condensación ulterior. En particular, en este fenómeno se basa el dispositivo denominado cámara de niebla o de Wilson, que sirve para observar los caminos seguidos por las rápidas

particulas atómicas o nucleares ionizadas

Se han examinado detalladamente las causas de la formación del estado metastable del vapor sobresaturado (subenfriado). En realidad, estas causas tienen un carácter general y con ellas se relacionan el «retraso» y otras transiciones de fase. La formación de una nueva fase en el seno de la vieja debe comenzar. con la creación de pequeñisimos núcleos, germenes. Asi, la transformación del líquido en vapor debe entpezar con la aparición de pequeñísimas burbujas de vapor, la solidificación del líquido, con la aparición

de gérmenes cristalinos, etc.

Pero la energia superficial complementaria que surge en la superficie limite de estos nucleos, hace que su creacion sea desfavorable desde el punto de vista energetico, si sus dimensiones no son sufic entemente grandes. En este caso parece como si se tratase de dos factores contrarios concurrentes. La formación de una nueva saperficie divisoria de dos fases está relacionada con una perdida de energia superficial, pero la transición de la sustancia a una nueva fase acarrea una ganancia de energia volumétrica. El segundo factor, al aumentar las dimensiones de los nucleos, aumerta a mayor velocidad que el primero v, al fin v al cabo, se transforma en factor proponderante. Se puede decir que la formación de un germen de la i ueva fase exige una transición a través de «la barrera de potencial» relacionada con la energia superficial, to cual es posible solamente para un germen bastante grande

Hay una transición de fase que, desde este punto de vista, parece una excepción de la regla general, a saber, la fundición de los cristales. En el calentamiento corriente de los cristates nunca se observa recalentamiento. Esto es debido solamente a que la superficie de todos los cristales se moja perfectamente por e. líquido que se forma al fundirse los cristales. Por eso, las gotas de líquido que aparecen en la superficie del cristal, se extienden, así que la tensión superficial no obstaculiza en nada la fusión.

El recalentamiento de los cristales se puede obtener, si se calienta artificialmente el cristal desde dentro, y no desde fuera. Así, por ejempto, haciendo pasar una corriente eléctrica por una varilla monocristalina de estano intensamente aireada por fuera, la temperatura del interior de la varilla resultará más elevada que la de la superficie. Con ello se consigue un recalentam ento del interior del cristal de 110.2° antes de que emplece la fundición corriente de la superficie.

#### § 100. Coloides

En algunos casos, la sustancia que no se disuelve en el rigrado en cuestión, se difinde en el mismo en forma de requeñas particulas que, no obstante, constan de moctas moléculas. La sostancia desmenuzada, o como se dice, dispersada, se denomina fase dispersa, y el medio en el cual se ha difundido, fase o medio dispersante. Si las dimensiones de las particulas son del orden de 10<sup>-4</sup>—10<sup>-2</sup> cm, la mezola se denomina suspensión o emulsión, segun sean solidas o líquidas las particulas, así, por ejemplo, la leche es una emalsión

de grasa en agua.

Si las particulas son todavía menores, de unos 10<sup>-1</sup>— 10<sup>-3</sup> cm (10 10<sup>3</sup> A), la mezcla se denomina coloide, solución coloidal o sol. En estas mezclas no es tan característico el número de moléculas que componen las partículas de la fase dispersa, como las dimensiones precisamente, de las mismas partículas. As., en el coloide de oro en agua, cada paticula, de dimensiones de 100 500 A, contiene millones de á.omos de oro, mientras que en las soluciones de sustancias, tan complejas como las albúminas, cada partícula del coloide puede contener una sola molécula. La fase dispersante puede ser tanto liquida como gaseosa. En el aire, por ejemplo, los coloides (acrosoles) pueden ser los humos y las meblas. Pero los mas importantes son los coloides con fase dispersante liquida, y sobre todo cuando esta fase es el agua thidrosoles). Así, la mayoría de las sustancias que intervienen en la formación de los organismos vegetales y animales, se hallan en éstos en forma de soluciones

coloidales líquidas.

Las sustancias más distintas pueden formar soles: muchos compuestos orgánicos macromoleculares, o sea, de elevado peso molecular (albúminas, almidón, gelatina, etc.), los ácidos silícicos, el hidroxido de aluminio y otros. También se pueden obtener soles de metales, por ejemplo, de oro en agua.

Debido al alto grado de desmenuzamiento de la fase dispersa, la superficie total de sus particulas es muy grande, por eso, los fenómenos de superficie desempenan un papel definitivo en la determinación de las

propiedades de los coloides.

Por la tendencia de la tensión superficial de disminuir la superficie divisoria, las partículas de la fase dispersa tienden a unirse y precipitarse formando una masa densa. A esta tendencia se oponen las fuerzas de repulsión electrica: en el coloide, las partículas de la fase dispersa siempre están cargadas de electricidad, con la particularidad de que todas las particulas son cargas del mismo signo (que puede ser tanto positivo, como negativo). Ya sólo esta circunstancia impide la adhesión y precipitación de las partículas

En las particulas coloidales la carga surge por la d. sociación electrolítica de las moléculas, o por la adsorcion de iones del líquido circundante. Al añadir al coloide un electrólito cualquiera, los iones de este electrolito pueden compensar la carga de las particulas coloidares y hacerlas neutrales eléctricamente. Esto causa ana precipitación, o sea la denominada coagulación11 del coloide. La coagulación de los coloicaes lambién puede ocurrir por otras causas, por ejem-

plo, por calentamiento

Por la estabilidad, los coloides se dividen en dos grupos. Unos coloides son estados estables de la sustancia y con dificultad se precipitan. A este grupo de colordes, denominados tióficlos, pertenecen los hidrosoles de las albuminas, de la gelatina, de los ácidos cilícicos, etc. Al coagularse el coloide hói lo, frequentemente se transforma en una masa gelatinosa denominada gel. Además de sustancia de la fase dispersada, en el gel hay también considerable cantidad de disolvente agua. El gel es una especie de red irregular de

En español tambien se denomina agelación, gelificación, floculations e incluso spectizacions y scongelificacions (N. del T)

partículas de sustancia disuelta en la cual hay moléculas del disolvente. Una particularidad característica de la transformación del sol hófilo en gel, es su reversibilidad: el gel, en condiciones adecuadas y después de haber embebido bastante cantidad de disolvente, de nuevo puede transformarse en sol Los coloides del otro grupo, por el contrario, son estados metastables de la sustancia y fácilmente se precipitan. A este grupo de coloides, denominados hófubas, pertenecen, por ejemplo, los coloides de metales en agua. La coagulación de los coloides liófobos se produce con un precipitado denso y es un proceso irreversible: el gel precipitado y a no es tan lacil de volverlo al estado de coloides.

### SÓLIDOS

# § 101. Tracción

El trabajo realizado sobre un líquido (o gas) depende solamente ce la variación del volumen, y no de la variación de la forma del recipiente en que se halla. Los liquidos se resisten a cambiar de volumen, pero no a variar de forma. Con esta propiedad está relacionado estrechamente el conocido principio (ley) de Puscut, característico para los líquidos, según e, cual, la presion del tíquido es la misma en todas las direcciones, si se comprime, digarnos, un liquido con un émbolo, la misma presión transmitirá el líquido a todas las paredes del recipiente. En este caso, cualquier fuerza de la presion que se ejerce sobre el Liquido y que éste transmite al recipiente, será siempre perpendicular a la superficie de la pared; en las condiciones de equilibrio no puede haber una fuerza tangente a la superficie, va que no bay ninguna resistencia al cambio de forma del Tiguido que pueda egullibrarla.

Sin embargo, los sólidos se resisten fanto a la variación de volumen, como de forma; se resisten a cualquier deformación. Se deberá efectuar un trabajo incluso cuando se quiera variar solamente la forma del sólido, sin variar el volumen. Se puede decir que la energia interna del cuerpo depende no solo del volumen, sino tambien de la forma. A ello se debe el que para los solidos no sea justo el principio de Pascal. La presión transmitida por un sólido es distinta en inferentes direcciones. Las presiones que surgen en el cuerpo al deformarlo, se denominan tensiones elásticas. A diferencia de la presión del líquido, la fuerza de las tensiones elásticas del sólido puede tener cualquier dirección con respecto a la superficie sobre la que actúa.

La forma más simple de deformación de un sólido es la deformación por simple tracción. Esta surge en una varilla delgada (fig. 1, a) con un extremo fijo, si en el otro lleva aplicada una fuerza F que tiende a alargarla. Si la fuerza F va en sentido contrario, se produce la deformación por simple compresión. Obsérvese que según el principio de igualdad de la

acción y de la reacción, lijar el extremo de la var lla en una pared equivale a aplicarle al extremo lijo una fuerza igual y de sentido opuesto a la del extremo libre (fig. 1, b).

Las tensiones efásticas de la varilla se determinan por la magnitud F/S de la fuerza de tracción por 1 cm² del área S de la sección transversal de la varilla Designemos esta fuerza de tracción por p. Claro esta que las tensiones serán iguales a lo largo de toda la

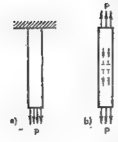


Fig. 1.

varilla. Esto significa que sobre cada elemento de longitud de la varilla actuarán, de parte de los elementos vecinos de la varilla, las mismas fuerzas de tracción p. (fig. 1, b). Por eso es evidente que cada centímetro de longitud de la varilla se somete a la misma tracción, así que el alargamiento total de la varilla bli será proporcional a la longitud total de la unisma. Dicho de otra maiera, el alargamiento (unitario o por unidad de longitud).

$$\lambda = \frac{M}{I_0}$$

(donde  $l_{\bullet}$  es la longitud de la varilla antes de la deformación) es una magnitud independiente de la longitud de la varilla. Está claro que precisamente esta magnitud es el criterio del grado de deformación de cada parte del sólido.

Debido a la gran resistencia de los sólidos, las deformaciones que sufren a causa de las fuerzas exteriores, generalmente no son grandes. Efectivamente, pequeñas son las magnitudes de las variaciones unitarias de las dimensiones (deformaciones unitarias) de los solidos, y en el caso de la simple tracción, el alargamiento unitario. Se puede decir que estas deformaciones son proporcionales a la magnitud de las

tensiones que las originan y, por consiguiente, a la magnitud de las fuerzas externas aplicadas al cuerpo. Este enunciado se denomina ley de Hooke.

Para la simple tracción, la ley de Hooke expresa la proporcionalidad entre el alargamier lo unitario  $\lambda$  y la tensión de tracción p. Se ha establecido escribir esta relación de la siguiente matera:

$$\lambda = \frac{\rho}{\Gamma}$$
,

donde el coeficiente E caracteriza el material del sólido y se denomina módulo de elasticidad o de Young. El alargamiento unitario \(\lambda\), evidentemente, será una magnitud sin dimensiones. Por eso, las dimensiones del módulo E coinciden con las de p, es decir, el módulo de Young tiene las dimensiones de la presión. A continuación se dan los valores dei modulo de Young (ei, nullones de bares) de algunos materiales

Iridio		4	į.	5,2	CHAIZO	6					0.73
Acerie				2.0-2,1	Plomo .	٠		4	4	ï	0,16
Cobre				1.3	Hielo (a -	-2	9 (	3)			0,03

No obstante, el módulo de Young no caracteriza por completo las propiedades del cuerpo con respecto a la deformación, o sea las denominadas propiedades elasticas. Esto ya se ve claramente en el caso de la tracción simple. El caso es que la tracción axial de la varita está relacionada con la reducción de las dimensiones transversales, al alargarse la varilla, se nace mas delgada. El módulo de Young, a la tensión de la varitta, pero es insuficiente para determinar la contracción (en la tracción).

La contracción específica o coeficiente de contracción es proporcional a la tensión de tracción p y, por consiguiente al alargamiento unitario  $\lambda$ . El cociente entre la contracción específica y el alargamiento unitario es la magnitud característica del material en cues tion y se denomina coeficiente o módulo de Poisson, designemoslo con la letra  $\sigma$ . De esta manera, la contracción específica (por ejemplo, la reducción unitaria del diámetro de un alambre sometido a tracción) es

$$\sigma \lambda = \frac{\sigma \rho}{L}$$
.

Más adelante se verá que el coeficiente de Poisson no

puede ser mayor de 1/2. Para la mavoría de los materiales su valor es de 0,25 a 0,5. El valor de σ = 0 lo tienen los cuerpos porosos (por ejemplo, el corcho), que no varían las dimensiones transversales en la tracción.

De esta manera tenemos que la elasticidad de un só i do la caracterizan dos magnitudes. E y o. No obstante hay que subrayar que en los razonamientos anteriores tácitamente se ha sobrentendido que el sólido e isotropo (generalmente se trata de materiales policristalinos), mientras que la deformación de un solido anisótropo, monocristal, depende no sóto de la disposicion de las fuerzas externas con respecto al cuerpo, sino también de la orientación de los ejes cristalográficos en el interior del mismo. Es natural que los propiedades elasticas de los cristales se caractericen por mayor cantidad de magnitudes que las de los cuerpos isótropos. Esta cantidad de magnitudes sera tanto mayor, cuanto mas inferior sea la simelria de cristal, variando desde 3, en el caso de los crista es cubicos, hasta 21, en los cristales del sistema trielínico.

El trabajo realizado en la deformación de un cuerpo se acumula en éste en forma de energía clástica. Calculemos esta energía para una parra sometina a tracción. El trabajo producido por la fuerza de tracción I al aumentar la longitud de la barra en una magnitud infuntamente pequeña dil (1) - 1/d 2, 3, por lo tanto, el incremento de energía elástica, es

$$dU = FI_0 d\lambda$$
.

Como F = Sp y  $p = E\lambda$ , colocando estos valores en la ecuación anterior y observando que el producto  $St_0$  es el volumen. V de la barra, obtenemos que

$$SE\lambda \cdot l_n d\lambda = VE\lambda d\lambda = VEd \frac{\lambda^2}{2}$$
.

De esto se deduce que si el alargamiento un tario de la barra varia desde cero hasta cierta magnitud  $\lambda$ , se efectúa un trabajo de  $\frac{1}{2}$  VE  $\lambda^2$ . En otras palabras, cada unidad de volumen de la barra deformada contiene la siguiente cantidad de energía elástica:

$$U = \frac{\Gamma \lambda^{\beta}}{2}$$
,

proporcional al cuadrado de la magnitud de la deformacion. Se puede representar también de la signiente manera:

$$U = \frac{1}{2} \, \lambda p = \frac{p^4}{2E} \, .$$

La tracción simple pertenece a las deformaciones homogéneas, es decir, a las deformaciones en que todos los elementos de volumen del cuerpo se deforman de la misma manera. La flexión de una varilla fina está relacionada estrechamente con la tracción (o compresión), pero de deformación heterogenea. Es fácil comprender el carácter de esta deformación, si nos representamos una varilla combada formando una circunferencia. Antes de la flexión, la varilia era recla, asi que la longitud de todas las elibras de un extremo a otro cran iguales. Después de la flexión ya no ocurre lo mismo. La longitud de cada fibra es de 2 nr., donde r es el radio de la circunferencia que forma la fibra, pero el radio de la varilla según la circunferencia interna es menor que el correspondiente a la externa. De ello se deduce claramente que mientras la parte interna de la varilla se comprime, la externa se extiende. Como no hay fuerzas laterales aplicadas a la superficie de la varilla, las tensiones elásticas actuarán solamente a lo largo de su longitud. Esto indica que en la flexion, en cada volumer, elemental hay compression o tracción simples, pero d stantas para los diferentes elementos has zonas mas cercanas a la parte convexa de la varilla combada, se extienden, y las más cercanas a la parte concava, se comprimen.

## § 102. Deformación volumétrica

Las formidas de tracción simple son fáciles de generalizar apticándolas a deformaciones humogeneas cualesquiera.

Sea una barreta en forma de paralelepípedo rectangular que se extiende o comprime por fuctzas que actúan por todos los lados, uniformemente distribuidas por cada una de sus caras (fig. 2). Estas fuerzas crearán en el cuerpo tensiones elásticas que, en el caso general, seran diferentes en las tres direcciones perpendiculartes entre si (segun las tres aristas del paralelepípedo). Designemostas por  $p_x$ ,  $p_y$ ,  $p_z$  y consideremos que los valores positivos corresponden a los esfuerzos de tracción, y los negativos, a los de compresion. Designemos las variaciones unitarias de las longitudes en estas direcciónes (positivas en la tracción y

negativas en la compresión) mediante las letras  $\lambda_x$ ,  $\lambda_y$ ,  $\lambda_z$ . Consideremos esta deformación como resultado de trestracciones simples consecutivas a lo largo de cada uno de los ejes. Así tendremos que en la tracción deb.da a la tensión  $p_x$ , el cuerpo se extenuerá a lo largo de la

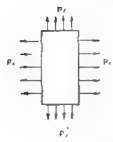


Fig 2

dirección x y se contractó en las direcciones transversales y y z, verificándose que

$$\lambda_x = \frac{\rho_x}{E} \; , \quad \lambda_y = \lambda_z = - \, \sigma \lambda_x = - \, \frac{\sigma \rho_x}{E} \; .$$

Sumando las deformaciones correspondientes a las tres tracciones obtenemos las siguientes formulas,

$$\begin{split} \lambda_x &= \frac{p_x - \sigma \left( p_g + p_d \right)}{E} \;, \quad \lambda_y = \frac{p_y - \sigma \left( p_x + p_d \right)}{E} \;, \\ \lambda_z &= \frac{p_x - \sigma \left( p_x + p_d \right)}{E} \;. \end{split}$$

Hallamos tamb en a qué es igual la variación del volumen del cuerpo al deformarse. En volumen de un paralelepípedo de aristas de longitud  $l_x$ ,  $l_y$ ,  $l_z$  es  $V \cap l_x l_y l_x$ . En forma logarítmica esta expresión será.

$$\ln V = \ln I_x + \ln I_y + \ln I_{zz}$$

que diferenciando nos da:

$$\frac{\delta V}{V} = \frac{\delta l_x}{l_x} + \frac{\delta l_y}{l_x} + \frac{\delta l_x}{l_x}.$$

Los tres términos de esta suma son los alargamientos unitarios segun los correspondientes ejes. Por eso,

$$\frac{\delta V}{V} = \lambda_x + \lambda_y + \lambda_z,$$

es decir, la variación unitaria del volumen es igual a la suma de los atargamientos unitarios según tres direcciones perpendiculares entre sí.

Colocando en esta ecuación los valores de  $\lambda_x$ ,  $\lambda_y$ ,  $\lambda_z$ , hallados arriba, obtenemos que

$$\frac{\delta V}{V} = \frac{1-2\sigma}{P} (p_x + p_y + p_z).$$

Veamos algunos interesantes casos particulares de de-

formaciones homogéneas.

Si un cuerpo se somete a iguales esfuerzos de tracción, o de compresión, por todos los lados, es decir, si las tensiones elásticas del mismo son iguales en todas las direcciones  $(p_x - p_y = p_z)$ , serán iguales también las variaciones unitarias de las dimensiones de cuerpo  $(\lambda_x = \lambda_p = \lambda_p = \lambda_s)$ . Esta deformación se denomina tracción (o compresión) volumétrica o multilateral. En este caso tenemos que

$$\lambda = \frac{1 - \pi \sigma}{L} \rho$$
.

y la variación unitaria del volumen será

$$\frac{\delta V}{V} = 3\lambda + \frac{\rho}{K}$$
,

donde el coeficiente K tiene el siguiente valor

$$K = \frac{E}{3(1-2\sigma)},$$

y se denomina *módulo de compresibilidad*. La magnitud inversa. (1/K) evidentemente coincidira con el coeficiente de compresibilidad.

$$\mathbf{n} = \frac{1}{V} \left| \frac{dV}{dp} \right|$$
,

que bemos estudiado en el § 58. Así tenemos que la formula obtenida relaciona la compresibilidad corriente del sóndo con su modulo de Young y coefficiente de Poisson.

La energia elástica acumulada en el sólido (por unidad de volumen), en la compressón volumétrica será

$$U = \frac{1}{2} (\lambda_x \rho_x + \lambda_y \rho_y + \lambda_y \rho_s) = \frac{3}{2} \lambda \rho = \frac{K \lambda^2}{2} - \frac{\rho^4}{2K}$$

En todos los cuerpos, la magnitud K debe ser positiva: el volumen del cuerpo aumenta en la tracción y disminuye en la compresión. En el § 70 se ha indicado que los cuerpos de volumen inversamente proporcional a la presión, serían absolutamente mestables,

por lo tanto no pueden existir en la naturaleza 1 sur tambien se ve de la fórmula de la energía elástica aca bada de deducir: si K<0, esta energía sería negativa, pero como el sistema mecánico tiende a pasar al estado de mínima energía potencial, este cuerpo tendería espontáneamente a deformarse indefinidamente. Siendo K positivo, tendremos que también  $1-2\sigma>0$ ; por consiguiente

$$\sigma < \frac{1}{2}$$
,

es decir, el coeficiente de Poisson no puede ser mayor de 1/2.

Veamos también la compresión de una barreta relenida entre paredes laterales tan rigidamente, que se puedan considerar invariables las dimensiones transversales (fig. 3). En este caso se dice que la compresión es unilateral.

Sea la dirección de la compresión según el eje y Debido a la reacción de las paredes impidiendo la extension lateral de la barreta, en esta surgen las tensiones transversales  $p_y$  y  $p_y$ . Sus magnitudes se determinarán de la condición de invariabilidad de las dimensiones de la barreta a lo largo de los ejes y y z  $(\lambda_y = \lambda_z = 0)$ , siendo así que, por razones de simetría es evidente que  $p_y = p_x$ . Escribiendo

$$\lambda_y = \frac{\rho_y - \sigma(\rho_x + \rho_z)}{E} = \frac{\rho_y (1 - \sigma 1 + \sigma \rho_x)}{E} = 0.$$

hallamos que las tensiones transversales se relacionan con las presiones  $p_{\pi}$  mediante las igualdades

$$\rho_y - \rho_z = \frac{\sigma}{1 - \sigma} \rho_x.$$

La compresión axial de la barreta se determina con la fórmula

$$\lambda_x = \frac{p_x - \sigma(p_y + p_z)}{E} = \frac{1 - \sigma - 2\sigma^2}{E(1 - \sigma)} p_x$$

## § 103. Deslizamiento

En la compresión volumétrica, la forma del cuerpo permanece semejante a si misma, cambiando solamente el volumen del cuerpo. También son de gran interés las deformaciones de carácter inverso, en las cuales varia sólo la forma, pero no el volumen del



Fig. 3,

cuerpo. Estas deformaciones se denominan de destizamiento o de cortadura.

La invariabilidad del volumen significa que

$$\frac{\delta V}{V} = \lambda_x + \lambda_y + \lambda_z = 0.$$

De aqui que

$$p_x + p_y + p_z = 0$$

Colocando  $p_y + p_z = -p_x$  en la fórmula

$$\lambda_x = \frac{p_x - \sigma(p_y - p_z)}{L}$$

hallamos que el alargamiento (o acortamiento) unitario a lo largo de una arista cualquiera de la barreta y la tensión que actúa en la misma dirección, se relacionan mediante la fórmula

$$\lambda_s = \frac{1+\sigma}{l} p_k$$

En esta relación entra la magnitud  $E_f(1+\sigma)$  Esta magnitud dividida por 2 se denomina módulo de rigidez G

$$G = \frac{F}{2\left(1+\sigma\right)}$$
.

La manera más fácil de efectuar la deformación de deslizamiento es aplicar a la barrela fuerzas tangentes a la superficie de la misma, y no perpendiculares.

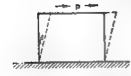


Fig. 4.

Supongamos que la cara inferior de la barreta esté fija e inmóvil, y en la cara superior se aptican fuerzas que actúan en su plano. Las tensiones dirigidas de esta manera se denominan de destizumiento, tangenciales o de cortodura. Bajo la acción de estas luerzas el paralelepípedo se inclina como se indica en la fig. 4. El ángulo de inclinación β, denominado dirigulo de destizumiento, siendo pequeñas las deformaciones, que son las que nosotros examinamos, es una magnitud pequeña. Como primera aproximación se

puede considerar que la artura del paraletepipedo no varia, por consiguiente, tampoco varia el volumen, es decir, tenemos realmente la deformación de destramiento. Se puede demostrar que el ánguio de destizamiento β está relacionado con (a magnitud p dei esfuerzo cortante (fuerza cortante por cm²) mediante la ecuación

$$\beta = \frac{p}{Q}$$
.

Lo mismo que el módulo de compresibilidad, el de rigidez ceoe ser una magnitud positiva (sólo en este caso sera positiva la energia elástica acumulada por el cuerpo sometido a la deformación de destizamiento). De esto se deduce que  $1 \pm \sigma > 0$ , es decir,  $\sigma > -1$ . Considerando la designaldad  $\sigma < 1/2$  obtenida en el páriafo anterior, se puede decir que los valores del coeficiente de Poisson para todos los cuerpos deben hallarse entre los límites.

### $-1 < \sigma < 1/2$

Estas condiciones son las únicas que se desprenden de las exigencias generales de la estabilidad mecánica del sólido. De esta manera se ve que, en principto, podrioti existir cuerpos con valor negativo de or La birria hecha de esta clase de material debería extenderse en la simple tracción, y no contraerse, como se ha surpuesto en el § 101. No obstante, en la naturaleza no se conocen cuerpos de tales propiedades, así que, en realidad, el coeficiente de Poisson varía sólo entre los limites desde O hasta 1,2. En los materiales como la goma, que toleral con más facilidad la voriación de la forma que la del volumen, los valores de este coeficiente se aproximan más a 1/2, el módulo de compresibilidad es grande en comparación con el de rigidez.

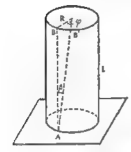
Li destizamiento examinado de la barra rectangular es una deformación homogénea. Una deformación de destizamiento puro, pero no homogéneo, es la torsión de una barra. Esta se produce, si se fija un extremo de la barra y se tuerce el otro extremo. En este caso, distintas secciones de la barra girarán en diferentes ángulos respecto de la base fija. Como con ello no varía la altura ni el area de la sección de la barra, tampoco variara el volumen

Es fácil determinar cómo se distribuye la deformación de deslizamiento en la torsión, según el volumen

de la barra. Veamos una barra de sección circular de radio R y supongamos que la base superior gira con respecto a la inferior en cierto ángulo i, ifig. 5). Cada una de las generatrices AB de la superiore cilindrica de la barra se transformara en una linea inclinada AB'. Como la distancia BB' es igual a Rφ, el pequeño ángulo de deslizamiento β en la superiore de la barra será

$$\beta \approx \lg \beta = \frac{R\varphi}{I}$$
.

donde l es la longitud de la barra. Razonando de la misma manera para el caso de una superficie cilín-



Lig 5

drica de rad'o r<R, se halla que sus elementos también estan sometidos a un deslizamiento, pero el ángulo es

$$\beta_r = \frac{n_r}{I}$$

menor que el ángulo de deslizamiento β en la superficie de la barra. De esta manera, en la torsion, distintos elementos de la viga sufren diferente destizamiento y éste será tanto menor, cuanto más cerca del

eje de la viga se halle el elemento.

A consecuencia de la deformación, en la barra torcida surgen fuerzas elásticas que equilibran las fuerzas exteriores aplicadas. Como los elementos de la barra pueden girar atrededor del eje de la misma, la ecuación de equilibrio, como se sabe de la Mecánica, se reducirá a la igualdad de los momentos de las fuerzas elásticas y de las fuerzas aplicadas. De esto se deduce que la magnitud de la deformación de lorsión debe determinarse por el momento de las juerzas aplica-

das con respecto al eje de la barra, denominado momento de torsion. A pequeñas deformaciones (cuando es pequeño el ángulo de destizamiento β), es justa la ley de Hooke y el angulo de torsión de la barra es

proporcional al momento de torsión.

Para medir el momento de torsión se puede utilizar la relación entre el ángulo de torsión y el momento de torsion. Este metodo de medicion del momento de torsión se utiliza ampliamente en Física, en la denominada balanza de torsión. En vez de «barra» se usan generalmente delgados hilos de cuarzo (de 1 a 100 n de espesor), de gran sensibilidad y solidez. El ángulo de torsión se mide según el desplazamiento del rayo juminoso reflejado de un espejo fijado en el hito. Con esta balanza se pueden medir momentos extremadamente pequeños. El limite natural de la sensibilidad de la balanza lo determinan solamente las oscilaciones caóticas espontáneas de la misma, que se producen por las mevitables fluctuaciones térmicas (análogas al movimiento browniano). Así, por ejemplo, la amplifud de las oscilaciones de fluctuación de la balanza de torsión con un hão de cuarzo de 10 cm de longitud y 1 ji de espesor a la temperatuza ambiente, es de unas cuantas fracciones de minuto de ángulo.

# § 104. Plasticidad

Entre las deformaciones de compresión o de tracción, y de destizamiento hay una diferencia esencial que se

puede explicar razonando como sigue

Examinemos un cuerpo cualquiera sometido a un esfuerzo cortante. Sea, por ejemplo, un cubo de cualquier material e introducido en un estuche rigido de forma de paralelepipedo truncado y de igual volumen. Debido al destizamiento, el cuerpo poseera cierta reser-

va de energía elástica.

Es facil ver que la disposición de los átomos del cubo deformado no es ventajosa desde el punto de vista energético. En otras palabras, esta disposicion no responde al equilibrio estable (para la forma considerada del cuerpo). Electivamente, supongamos que el estuche está lleno de la misma sustancia que la del cubo, pero fundida. Después de enfriarta se obtendra un cuerpo para el cual la forma del estuche será la natural, y la del cubo, no lo será. A la nueva disposición de los átomos le corresponderá, evidentemente,

una menor energia, ya que no habrá energia de deslizamiento

Se ve que la deformación de deslizamiento, en realidad, es mestable, ya que dentro de los mismos limites en que se halla el cuerpo deformado, se pueden distribuir los átomos de manera que la energia del

cuerpo sea menor.

Está claro que esta conclusión se refiere solamente al deslizamiento y no a la compresión volumétrica. En la compresión, la causa de la aparición de la energia elástica es la variación del volumen del cuerpo, y por eso no se puede eliminar con ningún desplazamiento de los átomos en el interior del mismo volu-Gaen .

Si en la deformación (destizamiento) del cuerpo se produjese un cambio de disposición de los átomos en el mismo que eliminara la energia elástica, al retirarle las cargas externas, el cuerpo conservaria la deformación sur adquirir el aspecto primitivo. Estas deformaciones que se conservan después de cesar la acción de las fuerzas exteriores, se denominan deformaciones plásticas.

Resulta que si las tensiones no son muy grandes, no se producen deformaciones plásticas. Al cesar la acción de las fuerzas exteriores, desaparece la deformación, Precisamente estas deformaciones se denominan clásticas y todo lo dicho en los párralos anteciores de este canítulo se refiere solamente a estas deformaclones.

Cada cuerno posce una magnitud determinada de transición de la tension, a partir de la cuar en el cuerpo se produce la deformación plástica. Esta magnitud se denomina limite de elasticidad o limite elástico A tensiones menores que ésta, al cesar la acción de la carga, el cuerpo recobra el estado inicial; a mayores tensiones, al cesar la carga, en el cuerpo se conservan deformaciones plásticas permanentes.

El valor del límite de elasticidad no depende solamente de la sustancia del cuerpo. Varia intensamente segim el modo de preparar la propeta, de la elaboración preliminar, de que lleve impurezas, etc. Por ejemplo, el límite de elasticidad de los monocristales de aluminio es solamente de 4 kgf/km², y el del aluminio comercial, de 1000 kgf/cm<sup>2</sup>. El limite de elasticidad del acero al carbono con tratamiento térmico llega a ser de 6500 kgf/cm²

El límite de elasticidad es muy pequeño en comparación con el módulo de rigidez. Por eso, la magnitud limite de la deformación pasada la cual se produce la plasticidad, es muy pequeña. Por ejemplo, ec módid de rigidez del aluminio es igual a 2,5-105 kg/ cn.4 Esto indica, por ejempto, que los monocristales de aluminio son etasticos solamente hasta las deformaciones unitarias  $\lambda = 4/(2.5 \cdot 10^3) \sim 10^{-6}$ . El acero es elastico hasta \~10-1.

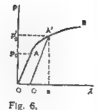
La propia deformación plástica influye en la magnitud del limite de elasticidad del cuerpo: si se somete al cuerpo a una deformación plástica, el límite de clasticidad se eleva. Este fenómeno se denomina endurecimiento. Así, por ejemplo, el límite de elasticidad del monocrista, de cine es tan insignificante, que se puede coblar fácilmente con jos dedos, pero desdoblario ya es dificil, porque e, limite de elastic dad se ha elevado debido al doblamiento. En el fenomeno de endurecimiento se basa, en particular, la variación de las propiedades del metal al elaborarlo en frio, elaboración que consiste en la deformación plastica del metal por uno u otro método,

Gracias al endurecimiento, el cuerpo solleitado por tensiones superiores al limite de elasticidad, no se ronipe. Sufriră una deformación plastica que ai mentari hasta que las variaciones originadas por ella no iguaten al límite de clasficidad con la tensión causada por las luerzas exteriores. Se puede decir que el limite de elasticidad será igual a la telisión que ha originado la ultima deformación plástica del

cuerpo

En la fig. 6 se representa esquemáticamente la dependeitora entre la tensión p que actua en el cuerpo, y la magnitud de la deformación \( \lambda \). Si la tensión es menor que la correspondiente al limite de elasticidad, no. la deformación será clástica y se supordinará, con mayor o menor exactitud, a la ley de Hooke, según la cual à es proporcional a p. Esta Jependenc a viene representada en el dibujo por el segmento de recta OA

Cuando la tensión supera el valor de na, en el cuerpo aparece una deformación piástica y la dependencia entre 2 y p, al aumentar la tensión, se representa mediante la curva AB Supongamos que, alcanzado cierto punto A' de esta curva, se emplece a disminuir p. El vapor p=p' correspondiente al punto A', es al mismo tiempo el limite de erasticidad del cuerpo alcanzado durante el endurecimiento al aumentar la carga. Por eso, al disminuir p, no se producirá una nueva deformación plástica y se seguirá la recta A'O' paralelamente al segmento AO de la linea OB. Cuan-



do la tensión sea igual a cero, se conservará determinada deformación  $\lambda_{pl}$ , que es la deformación plástica. La deformación total en el punto A' se puede representar como la suma de las partes plástica,  $\lambda_{pl}$  =

-00', y elástica,  $\lambda_{el} = 0'a$ .

Si de nuevo se aumenta la tensión, hasta alcanzar el valor  $p_a$ , se seguirá la misma recta O'A'. Al sobrepasar el umbrat  $p'_0$ , nos trasladamos de la recta O'A' a la curva A'B y se aumenta la deformación plástica. En este caso se eleva de nuevo el límite de elasticidad. No obstante, con el aumento de la deformación plástica no crece indefinidamente el limite de elasticidad. Hay cierto valor máximo del límite de elasticidad que no puede ser superado. Se denomina limite de fluencia, limite aparente de elasticidad o punto de fluencia. Bajo la acción de una tensión igual al límite de fluencia, el cuerpo aumentará indefinidamente la deformación, fluirá como un líquido. Así, por ejemplo, aplicando grandes presiones a un metal, se le puede hacer fluir a chorro a través de un orificio del cilindro de una prensa hidráulica

Evidentemente, en ninguna clase de deformaciones (excepto la de compresión volumétrica, claro esta), pueden surgir tensiones superiores al límite de fl. en-

Cia.

Se sobrentiende que el lumite de fluencia no siempre se puede alcanzar, ya que el cuerpo se puede romper mucho antes. Para observar la fluidez es conven ente utilizar tales deformaciones como la compresión unilateral o la forsion. Por el contrario, la simple tracción acarrea fácilmente la rotura (ruptura) del cuergo. En la rotura influyen altamente las pequeñis mas grietas, frecuentemente microscópicas. Estas grietas pueden estar tanto en la superficie, como en el interior del cuerpo, por ejemplo, entre los granos de un cuerpo policristalino. Estas grietas actúan como palancas que crean una gran concentración de las fuerzas externas aplicadas al cuerpo: las tensiones elásticas junto al vértice agudo de una grieta, alcanzan fácilmente valores lo suficientemente grandes para la rotura utterior de los enfaces atómicos y profongación de la grieta, que al fin y al cabo conduce a la rotura total del cuerpo. La importancia del estado de la superficie del cuerpo en la rotura, se ve claramente en el experimento con los cristales de la sal de roca, si se sumerge el cristal en el agua, la sal de la superficie se disuelve, con la particularidad de que las grietas de la superficie se alisan y la sal de roca sumergida es considerablemente más dificil de romper que los crista

les que se hallan en el aire

La deformación plástica cerca de los vértices de las grietas puede suavizar estos vértices, con lo cual, en cierto grado, evita la concentración de las tensiones elásticas junto a los mismos. En este sentido, la plasticidad desempeña un papel positivo en la resisten cia del cuerpo a la rotura. La importancia de este factor se ve en la dependencia de la fragilidad de los metales respecto de la temperatura. Así, por ejemplo, el acem, que con dificultad se rompe a la temperatura habitual, es muy fragil a temperaturas bajas. Este lenómeno está relacionado en grado considerable con la reducción de la plasticidad al descender la temperatura, de lo cual hablaremos en el \$ 105.

### § 105. Defectos en los cristales

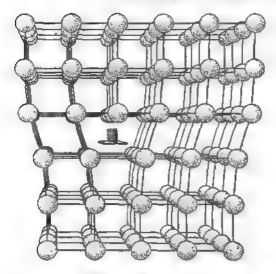
Ya el propio hecho de depender en alto grado las propiedades plasticas de un chei po dei tratamiento, de las impurezas, etc., indica la estrecha relacion de estas propiedades con las peculiaridades de la estructura cristalina de los cuerpos reales, peculiaridades que diferencian los cristales reales de los ideales.

Se dice que las alteraciones de la estructura cristalina ideal son defectos de los cristales. El tipo más simple de defectos (que se puede denominar puntual), consiste en la falta de un atomo en el mudo de la red (hueco), en la sustitución del atomo («regular» o «correspondiente» del nudo por otro extraño (atomo de impureza), en la introducción de un atomo de más en el espacio entre los nudos (atomo intersticial), etc. La alteración de la regularidad de la estructura de la red se extrende a pequeñas distancias, dei orden de unas cuantas distancias nodales, alrededor del punto considerado.

No obstante, en las propiedades mecánicas de los sólidos tienen mayor importancia otra clase de defectos, que se pueden denominar lineales, ya que la alteración de la regularidad de la estructura de la red cristalina se concentra alredeor de ciertas tineas. Estos

defectos se denominan dislocaciones

La dislocación representada en la fig. 7 se puede considerar como un defecto de la red originado por haber en ella un semiplano cristalino de más entre dos planos (caras o capas de átomos) «regulares». La línea de dislocación, que en el caso considerado se denomina linea de dislocación de borde, es una recta perpendicular al plano del dibujo, señalada en el mismo con el signo []. la capa de átomos «de más» se halla situada sobre este signo Esta dislocación se puede considerar también como resultado del deslizamiento de la



F g 7.

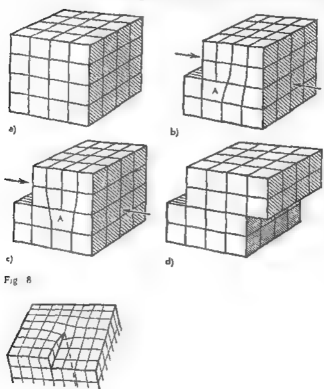
parte superior del cristal, representado esquemáticamente en la fig. 8, a, en la magnitud de una distan-

cla nodal (fig. 8, b).

Otro tipo de dislocación se puede concebir claramente como resultado de «cortar» la red según un semiplano y desitzar después las dos partes de ambos lados del corte una al encuentro de la otra y a una distancia de un intervalo de fila paralelamente al borde del corte. Esta dislocación se denomina dislocación en espiral (V la linea de trazos de la fig. 9) En esta dislocación, los planos cristalmos de la red se transforman en superficies helicoidales (a manera de una escalera de caracol sin peldaños).

En la dislocación de borde, la dirección del deslizamiento es perpendicular a la línea de dislocación, y en la dislocación en espiral, paralela a la misma. Entre estos dos casos extremos puede haber cualquier caso intermedio. No es obligatorio que las líneas de dislocación sean rectas: pueden ser curvas, incluso formar lazos.

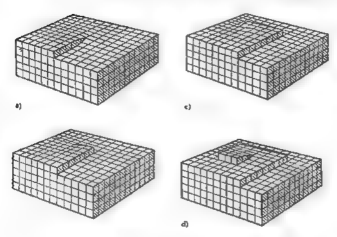
Hay distintos métodos para observar directamente la dislocación. Por ejemplo, en los cristales transparentes se consigue observar creando soluciones sólidas sobie-



Flg. 9.

saturadas de determinadas sustancias. Los átomos de la mezcla tienden a precipitarse en forma de partículas coloidates y el crecimiento de estas partículas se produce predominantemente en los lugares en que se ha alterado la estructura fundamental de la red y, por consiguiente, las partículas coloidates de la mezcla se concentran a lo largo de las líneas de disloca-

ción haciendolas visibles. Otro método se basa en morder químicamente la superficie del cristal con reactivos especiales. La superficie se destruye más fácilmente en los lugares en que se ha alterado la estructura del cristal. Esto acarrea la formación de hoyos



Tig 10.

visibles en los puntos donde las lineas de dislocación salen a la superficie del cristal.

Las dislocaciones en espiral frecuentemente desempenan un papel determinante en el crecimiento de los cristates a partir de la fase líquida o del vapor sobresaturado.

En el § 99 se ha explicado de qué manera el surgimiento de una nueva fase en el seno de la vieja debe empezarse con la formación de nucleos cristalmos. Una cosa análoga debería ocurrir en el crecimiento del cristal. La creación de una nueva capa de átomos en una superficie regular ideal del cristal no puede em pezar simplemente depositándose soure ella distintos átomos: estos átomos con vecinos solamente por un iado, se hallarian en condiciones energeticas muy desfavorables y no se mantendrian en la superficie. El nucleo o centro de cristalización estable de la nueva capa de átomos sobre la superficie del cristal debe contener ya bastante átomos, pero el surgimiento casual de un núcleo de estos ocurre muy raras veces. Si a la superficie del cristal sale el extremo de una

dislocación en espiral, se tendrá en esta superficie un peldaño ya preparado (de altura igual al espesor de una capa atómica), al cual pueden adnerirse fácilmente nuevos átomos, y con ello no habrá necesidad de que surjan nuevos núcleos. La velocidad de adhesión de los nuevos átomos es aproximadamente igual a todo lo largo del borde del peldaño. Esto conduce a que el cristal crezca en espiral, como se indica esquemáticamente en los dibujos sucesivos de la fig. 10, a—d. En este caso siempre se conserva un peldaño libre en la superficie del cristal y su crecimiento puede continuarse indefinidamente. La velocidad de este crecimiento es inmensamente mayor que la del proceso de formación de un nucleo de cristalización.

# § 106. Naturaleza de la plasticidad



En la superficie de una probeta monocristalina sometida a la deformación plastica de deslizamiento, frecuentemente se puede observar un sistema de lineas paralelas. Estas líneas son las hueltas de intersección de la superficie del cuerpo con los planos de deslizamiento, segun los cuales unas partes del cristal, consideradas como un todo, resbalan con respecto a las partes vecinas. De esta manera tenemos que la deformación plástica posee un carácter heterogéneo: en el deslizamiento tienen lugar grandes desplazamientos solamente segun planos relativamente alejados entre si, mientras que las partes del cristal que se hallan entre estos planos, casi no se deforman. En la fig. 11 se representa el esquema de deformación de un cuerpo efectuada con estos deslizamientos.

La disposición de los planos de deslizamiento está relacionada con la estructura de la red cristalina. En cualquier cristal, el deslizamiento se produce generalmente según determinados planos reticulares. Por ejemplo, en el cristal de NaCl, es el plano (110), en los cristales metálicos de la red cúbica de caras

centradas, son los planos (111).

¿Cuál es el mecanismo de resbalamiento de una parte del cristal con respecto a la otra? Si se efectuase al mismo tiempo por todo el plano de deslizamiento, se necesitarían tensiones muy grandes. El paso de una disposición equilibrada de átomos a otra (digamos, de la representada en la fig. 8, a, a la de la fig. 8, d) debe efectuarse mediante una gran deformación elástica, en la cual los desplazamientos relativos (en la región cercana al plano de deslizamiento) lleguen a ser del orden de la magnitud  $\lambda \sim 1$ . Para ello se necesitarian tensiones del orden de la magnitud del

módulo de rigidez G.

De hecho, el límite de elasticidad de los cuerpos reales es habitualmente 10°-10° veces menor que su respectivo modulo de rigidez, es decir, para efectuar el deslizamiento se necesitan esfuerzos relativamente pequeños. Esto se explica por que en realidad, el deslizamiento se efectúa a costa del desplazamiento

de las dislocaciones de los cristales.

El esquema más simple de este mecanismo se representa en las posiciones sucesivas de la fig. 8, a - d. Si en el cristal hay una dislocación de borde, que pase por el punto A perpendicular a la cara anterior del cristal, como resultado del desplazamiento por el piano de deslizamiento desde el borde izquierdo al derecho del cuerpo, se produce el deslizamiento de la parte superior del cristal con respecto a la inferior en una distancia nodal de la red. El desplazamiento de la dislocación está relacionado solamente con una relativamente pequeña reestructuración de la red que atañe solo a los átomos que se hallan cerca de una línea. Este proceso se puede dustrar comparándolo con el desplazamiento de los pliegues de una alfombra, el pliegue se desplaza con mayor facilidad que toda la alfombra, pero al desplazar el pliegue de un extremo a otro de la allombra, se produce cierto deslizamiento de toda ella.

Así tenemos que la plasticidad de un sólido está relacionada con la presencia de dislocaciones en el mismo y con la posibilidad de desplazarse libremente estas dislocaciones. No obstante, este desplazamiento puede frenarse con diferentes obstáculos, por ejemplo, mediante los átomos de impurezas disueltos en la red o las pequeñisimas inclusiones sólidas que hay en el cuerpo. Las dislocaciones se frenan también al cruzarse entre si, lo mismo que al cruzarse con los limites de los granos, en el caso de un cuerpo policristalino. Al mismo tiempo, la interacción de las dislocaciones entre si y con otros defectos, conduce a que surjan nuevas dislocaciones. Estos procesos son muy esenciales, ya que son los que mantienen el desarrollo de la deformación plástica. En caso contrario la deformación cesaría en cuanto se «hubiesen utilizado» todas las dislocaciones del cuerno.

El número de dislocaciones del cuerpo se caracteriza por su densidad, es decir, por el numero de fineas de dislocación que atraviesan la unidad de superfície en el interior del cuerpo. Este número puede ser muy diferente, variando desde 10° 10° cm² en los monocristales más puros, hasta 10° 10° cm² en los metales muy deformados (tratados en frio)

De lo dicho se desprende claramente que los menos resistentes, es decir, los de menor limite de clast cidad, seran los monocristales p. ros, cuya gensidad de Lineas de dislocación es rejativamente pequeña, co modo que las distocaciones prácticamente no se estorban en su movimiento. El encarecimiento del matetial se puede conseguir disolviendo en el mismo un o irezas o precipitando sondas inclusiones microscrópicas, disminuvendo las dimensiones de los grai os. Por ejemplo, la solidez del hierro aumenta, en distintas clases de aceros, casolysendo en el intsino átomos de carbono o precipitando en el proceso de sol dificación inclusiones microscopicas de carburo de hierro La propia deformación plástica destruye la red cristalina aumentando la cantidad de defectos en los cristales y, con ello, obstaculizando el desplazamiento ulterior de las dislocaciones. En ello està la naturaleza del fenómeno de endurecimiento en la deformación, incluida la naturaleza del endurecimiento de los metales mediante el tratamiento en frio

No obstante, es endurecamiento conseguido con la deformación plástica, no se conserva indefinidamente El estado más estable del cuerpo no es el del crista. destruido, sino el del cristal ideal, que es el estado más equilibrado del sólido. Por eso, con los cristales destruidos se produce el fenomeno de recristalización. Los defectos estructurales «se enmiendan», los granos del cuerpo policristalino crecen, los mayores a costa de los menores, con lo cual se obtiene un agregado más perfecto y menos sólido. La recristalización sera tanto más rápida, cuanto más elevada sea la temperatura. Se produce a mayor intensidad a temperaturas relativamente elevadas, sobre todo a temperaturas no muy distantes del punto de fusión (en par ticular, en el recocido de los metales). A bajas temperaturas, cesa practicamente la recristalización. Deb do a la recristalización, el endurecimiento se líquida poco a poco, y si el cuerpo se halla sometido a una carga constante, fluye lentamente.

La temperatura también infunye intensamente en el desplazamiento de las dislocaciones. Como este movimiento está relacionado con el vencimiento de las barreras de potencial por parte de los átomos (en su

redistribución cerca de las líneas de dislocación), éste representará un proceso del tipo de activación (comparese lo dicho en el § 91) y por eso, el descenso de la temperatura lo detiene rápidamente, con lo cual cosminarse la plasticidad del cuerpo

Los métodos arriba descritos para elevar la solidez del material se basan en la creación de dificultades a, movimiento de las dislocaciones. También se puede conseguir mediante un método de endurecimiento opuedo, creando un monocristal absolutamente sin disfocaciones.

En principio, un cristal de esta clase debe poseer el maximo l'imite posible de elasticidad la deformación plástica se podría efectuar solamente mediante resbutamientos simultáneos por todas las superficies de los planos, con lo cual, como ya se ha indicado, exigiría

la aplicación de enormes tensiones.

A este ideal se aproximan los filamentos o cristales finformes cuyo espesor es de micras. Los filamentos se obtienen tanto de los metales como de sustancias no metálicas y por distintos métodos, por ejemplo, precipitando los vapores de metales puros ligeramente sobresalurados a las temperaturas correspondientes en un medio gaseoso merte, precipitando lentamente las sales de las soluciones, etc

En muchos casos, según parece, el crecimiento de estos cristales se efectúa alrededor de aistadas dislocaciones en espiral, como se ha deser to en el § 105. La cislocación dispuesta a lo largo del eje del filamento, no influye, al someter el lulo a tracción, en las propiedades mecánicas y el cristal se comporta practica-

mente como ideal

Como se deduce charamente de lo expuesto, todas las descritas propiedades de la plasticidad se refieren solamente a los cuerpos cristalmos. Los amorfos, como, por ejemplo, el vidrio, no son capaces de deformarse plásticamente. Estos cuerpos se dice que son Irágiles o quebradizos. Las diferencias, con respecto a los fenomenos elásticos, que tienen lugar en estos cuerpos, se reducen bien a la rotura, bien a la lenta fuencia debida a la acción prolongada de las fuerzas, ya que los cuerpos amorfos son l'íqu dos de gran viscosidad

### § 107. Rozamiento de sólidos

El resbalamiento se un sólido por la superfície de otro siempre y a acompañado de una transformación de ta energía cinética del mismo en calor, debido a lo etal el movimiento del cuerpo va frenándose gradualmente. Desde el punto de vista puramente mecánico, este fenómeno se puede describir como la aparición de cierta fuerza que obstacuaza el movimiento, fuerza denominada de rozamiento, de fricción o de frotamiento. Desde el punto de vista físico, el rozamiento es el resultado de complejos procesos en las superficies de rozamiento de los cuerpos.

La experiencia demuestra que el rozamiento entre dos sólidos (rozamiento de Coulomb o seco) generalmente se subordina a leyes muy sencillas. Resulta que la fuerza total de rozamiento,  $F_{eq}$  que actua entre dos cuerpos que se desplazan, es proporcional a la fuerza N con que se comprimen los cuerpos, y no depende del área de la superficie de contacto de los mismos ni de la velocidad del movimiento:

 $F_* = \mu N_*$ 

La magnitud µ se denomina coeficiente de rozamiento y depende solamente de las propiedades de las superlicies de rozamiento. Esta ecuacion generalmente se cumple en un amplio margen de condiciones experimentales (magnitudes de la carga y velocidades de resbalamiento); pero se observan infracciones de la misma.

El rozamiento depende esencialmente del método de elaboración de las superficies de contacto y de su estado (de la suciedad y del carácter de la misma). Por ejemplo, el coeficiente de rozamiento entre dos superficies metálicas generalmente está entre los límites desde 0.5 hasta 1,5 Estos valores se refleren a las superficies metálicas sometidas a la acción del aire Estas superficies siempre contienen óxidos, gases adsorbidos, etc., que empeoran las condiciones de contacto. La experiencia enseña que las superficies metálicas completamente limpias, elaboradas calentandolas en el vacio, al resbalar revelan un gran rozamiento, y en algunos casos «se pegan»

Seguramente no existe un mecanismo universal del rozamiento, y su origen es distinto en las superficies de diferente naturaleza y elaboración. Como itustración, describamos el mecanismo del rozamiento

de unos cuantos metales.

La experiencia enseña que las superficies de los metales siempre tienen rugosidades, que son grandes en comparación con las distancias moleculares. Incluso en las superficies mejor elaboradas y pulidas, la profundidad de estas rugosidades es de 100-1000 A. y en la práctica de la técnica, las rugosidades de las superficies de contacto son mucho mayores. Al ponerse en contacto los cuerpos, este contacto se efectúa solamente entre «las crestas» de estas rugosidades. Por eso, el área de la superficie real de contacto S. puede ser muy pequeña en comparación con el área total, nominal, de contacto S (S<sub>n</sub> Hega a ser 10<sup>-1</sup>— 10<sup>-6</sup> veces menor que S) En los metales plásticos, ya a pequeñas cargas, las «crestas» de las rugosidades se deforman aplastándose hasta tal grado que las presiones reales que actúan sobre ellas, disminuyan hasta alcanzar un limite determinado, piun. Más abajo de este límite, cesa la deformación. La superficie de contacto Sa se determina de la condición de  $p_{\text{Him}}$ ,  $S_n = N$  y, por consiguiente, es proporcional a la carga N En los lugares de contacto real, las fuerzas de cohesión inolecular producen una fuerte coherencia de los cuerpos. Con el resbalamiento se producen constantes roturas y formaciones de nuevos lugares de contacto. La fuerza necesaria para romper los contactos es proporcional a las áreas de las superficies de los mismos, S., y, por consigniente, a la carga N

Hay que distinguir la fuerza de rozamiento que surge en el movimiento, de la fuerza que hay que aplicar en el momento inicial del movimiento para que el cuerpo arranque. Este denominado rozamiento estático también es proporcional a la carga, pero su coeficiente es un poco mayor que el correspondiente al del moy, miento, aunque no mucho. La diferencia entre ellos llega a ser de un 10-20%.

Hay que tener muy en cuenta que lo dicho se refiere al rozamiento entre superficies secas de sólidos. La naturaleza de este rozamiento no tiene nada de común con el rozamiento entre superficies lubricadas, separadas por una capa de líquido. En este último caso, la fuerza de rozamiento se debe a la viscosidad del líquido (un ejemplo simple de esta clase de ro-

zamiento se examinará en el § 119)

Además del rozamiento de deslizamiento o de resbalamiento, està también el que surge al rodar un cuerpo sobre otro, rozamiento de rodadura o de rotación. Sea un cilindro de radio r que se desplaza rodando por un plano. Para vencer la fuerza de rozamiento y mantener un rodamiento uniforme hay que aplicarle una fuerza F. Con respecto a la linea de contacto del cilindro con el plano en el momento dado, esta fuerza producirá un momento K. Si la fuerza está aplicada al ere del cilindro, K-rF. El momento K es la medida de la magnitud del rozamiento de rodadura. La ley a que se somete este momento K es la de ser proporciona, a la fuerza N con que se comprime el cuerpo rodante a la superficie de rodadura,

K = yN.

Er coefficiente y caracteriza los cuerpos en rozamiento, evidentemendo, tendra las dimensiones de longitud.

# DIFUSIÓN Y CONDUCCIÓN DEL CALOR

### § 108. Coeficiente de difusión

En los capítulos anteriores se han estudiado principalmente las propiedades de los cuerpos que se hallan en equilibrio térmico. Este capítulo y el siguiente se dedican a los procesos con los cuales se produce el establecimiento de este equilibrio. Estos procesos se denominan procesos cinéticos. Por naturaleza, todos estos procesos, como procesos que aproximan al cuerpo hacia el estado de equilibrio, son irreversibles. Si la concentración de cualquier solución es diferente en distintos lugares de la misma, debido al movimiento termico, las moléculas de la solución se mezclarán con el tiempo, la sustancia disuelta pasará de los lugares de mayor concentración a los de menor co teentración hasta que la solución no sea uniforme en todo el volumen. Este proceso se denomina difu-SLÓD

Para simplificar consideremos que la concentración de la solución (des gnémos la con la letra e) varía sólo a lo largo de una dirección, que tomaremos como eje x. Llame nos fluio de defusión y a la cantidad de sustancia disuelta que pasa por unidad de tiempo a través de una superficie perpendicular al eje x y de área unidad. Consideraremos que esta magnitud es positiva, si e, flujo va en el sentido positivo del eje v. y negativa, en el caso contrario. Por otro tado, como la sustancia se traslada de los lugares de mayor concentración a los de menor concentración, el signo del flujo será contrario al de la derivada deida, denominada gradiente de concentración: si la concentración aumenta de izquierda a derecha, el flujo va hacia la raquierda, y viceversa. Si deida =0, es decir, si la concentración de la solución es constante, no habrá flujo de difusión

Todas estas propiedades se tienen en cuenta en la siguiente ecuación que relaciona el flujo de difusión con el gradiente de concentracion:

$$i - D_{\overline{dk}}^{dc}$$

Aquí D es una magnitud constante denominada coeficiente de difusión. Esta ecuación expresa las propiedades de la difusión de manera fenomenológica. es decir, según las manifestaciones externas. Más abajo (en el § 113) se verá de que manera se puede llegar a la misma expresión del flujo examinando directamente el mecanismo de la difusión molecular. El flujo i de la fórmula anterior se puede determinar de cualquier manera: como la cantidad en peso de la sustancia disuelta que pasa por la unidad de área; como la cantidad de moléculas de esta sustancia, etc. Pero en estos casos hay que determinar también la concentración o de menera análoga; como cantidad en peso o como número de moleculas de la sustancia disuelta en la unidad de volumen, etc. Entonces, como se ve fácilmente, el coeficiente de difusión no dependerá del modo de determinación del fiujo y de la concentración

Haltemos las dimensiones del coeficiente de difusión. Sea j el número de moléculas de la sustancia disuelta que pasan por segundo a través de 1 cm². Entonces  $Ii! - \frac{1}{5 \cdot \text{cm}^3}$ . Como se sabe, la concentración es el número de moleculas disueltas en 1 cm² y sus dimensiones son  $[c!-1]c\text{cm}^2$ . Comparando las dimensiones de ambas partes de la igualdad, i=D dc/dx, ha lamos que

$$[D] = \frac{\mathrm{cm}^2}{\mathrm{s}}.$$

Al hablar de la difusión se ha sobrentendido que tiene hugar en un medio en reposo, de modo que la igualación de la concentración se produce exclusivamente debido al desordenado movimiento termico de distintas moléculas. Se supone que el líquido o gas no se mezela debido a acción exterior alguna que lo ponga en movimiento.

No obstante, esta clase de mezcla puede tener lugar en el liquido debido a la fuerza de la gravedad. Si en el agua se vierte con cuidado un liquido más lugero, por ejemplo, alcohol, la mezcla se producirá por difusión, pero si se vierte agua sobre alcohol, el chorro de agua, como liquido más pesado, descenderá, y el de alcohol subirá.

De esta manera se tiene que bajo la acción del campo de las fuerzas de gravedad, se puede producir la uniformidad de la composición del medio, conjuntamen te con el movimiento dei mismo. Este fenómieno se denomina convección. La convección acarrea una igualación de concentración con mayor rapidez que la difusión.

### § 109. Conductibilidad térmica

El proceso de conducción del calor es análogo al de difusión. Si en distintos lugares de un cuerpo la temperatura es diferente, se produce un flujo de calor desde los lugares más calientes a los menos calientes, que continúa hasta que la temperatura no se equilibre en todo el cuerpo. Aquí también se tiene que el mecanismo del proceso está relacionado con el desordenado movimiento térmico de las moléculas. Jas moléculas de los lugares más calientes del cuerpo, al chocar en su movimiento con las moléculas vecinas de los lugares menos calientes, les transmiten parte de su energía.

Lo mismo que en la difusión, aqui se sobrent ende que la conducción del calor se efectua en un medio en reposo. En particular se supone que en el medio no hay minguna diferencia de presión que puede producir movimiento alguno en el medio.

Supongamos que la temperatura T del medio varia solamente a lo largo de una dirección cualquiera, que de nuevo tomaremos como eje de las v. El llujo de calor q se determinará como la cantidad de calor que pasa por unidad de tiempo a través de la unidad de superticie perpendicular al eje v. De manera análoga a ta difusión, la relación del flujo de calor con el gradiente de temperatura  $\frac{dT}{dx}$  viene expresada mediante la ecuación:

$$q = - \varkappa \frac{dT}{dx}$$
.

Y aqui el signo menos es debido a que el sentido del flujo de calor es contrario al del aumento de la temperatura: el calor se propaga hacia el lugar de menor temperatura. El coeficiente x se denomina conductibilidad térmica.

Si la cantidad de calor se mide en ergios, el flujo de calor se niedira en erg/cm<sup>3</sup> s. Por eso, las dimensiones de la conductibilidad térmica son

$$[\kappa] = \frac{\text{ergio}}{\text{cm} \cdot \text{s} \cdot \text{grad}} = \frac{\text{g} \cdot \text{cm}}{\text{s}^2 \cdot \text{grad}}$$

La conductibiladad térmica determina la velocidad de transmisión de calor de los lugares más calientes

a los menos calientes. Pero la variación de la temperatura del cuerpo es igual al calor adquirido dividido por la capacidad calorífica. Por eso, la velocidad de nivelación de la temperatura de distintos lugares del cuerpo viene determinada por la conduct. Bilidad térmica dividida por la capacidad calorífica de la unidad de volumen del cuerpo, es decir,

$$\chi = \frac{\kappa}{\rho C_p}$$

donde  $\rho$  es la densidad v  $C_p$ , la capacidad entorifica de la unidad de masa del cuerpo (a presión constante, ya que la conducción del calor se considera en estas condiciones precisamente). Esta magnitud se denomina difusividad térmica o termodifusividad. Es lácil ver que sus dimensiones son

$$[\chi] = \frac{cm^2}{s},$$

que consciden con las dimensiones del coeficiente de difusión. Esto es natural, si se dividen las dos partes de la ecuación  $q = -\kappa \frac{dT}{dx}$  por  $\rho C_p$ , la relación  $q/\rho C_p$  de la izquierda de la igualdad se puede considerar el effujo de temperatura», es decir, la misma inagnitud cuyo gradiente está en la parte derecha de la igualdad. Así tenemos que el coeficiente  $\chi$  es una especie de coeficiente de difusión de la temperatura

Como en la difusion, el campo de gravedad puede ocasionar una mezcla con corrientes de convección delíquido (o gas) irregularmente calentado. Esto ocurre al calentar el liquido por abajo (o al enfriarlo por arriba): las capas inferiores, más catientes y, por lo tanto, menos densas, se elevan y en su lugar descienden corrientes menos calientes de liquido. El equilibrio de la temperatura mediante la convección se produce, evidentemente, con mayor rapidez que mediante la conducción del calor.

A continuación se dan como ejemplo los valores de la conductibilidad termica de varios líquidos y sólidos a la temperatura habitual. Estos valores sé dan en unidades J/cm·s grad (en otras palabras, el flujo térmico se determina como la energía en julios transportada por segundo a través de l. cm³):

Agua .			6.0 - 10-1	Plomo			0.35
Венсело			-,-	Hierro			0.75
Vidrio			4-8-10-5	Colore			3,8
Ebasida.			0.7 0 8	Olete			4.9

Liama la atención la gran conductibilidad térmica de los metales. La causa reside en que en los metales, a diferencia de los demás cuerpos, el calor se transmite por el movimiento térmico de los electrones libres y no de los átomos. La gran efectividad de la conducción electrónica del calor se debe a las grandes velocidades de los electrones, del orden de 10º cm/s, es dicir, mucho mayores que las velocidades térmicas corrientes de los átomos y motéculas (10º—10º cm/s).

### § 110. Resistencia térmica

La simple relación arriba indicada entre el flujo de calor y el gradiente de temperatura da la posibilidad de resolver diferentes problemas relacionados con el

fenomeno de conducción del calor.

Sea una capa de sustancia de espesor d entre dos planos paralelos de area S. Supongamos que estos planos límites se mantienen a diferentes temperaturas  $T_1$  y  $T_2$  y sea  $T_1 > T_2$  Generalizando, la conductibilidad termica de la sustancia depende de la temperatura. No obstante, consideraremos que la diferencia de las temperaturas  $T_1$  y  $T_2$  no es muy grande, por lo tanto se puede despreciar la variación de la conductibilidad según el espesor de la capa y considerar constante la magnitud  $\pi$ .

Supongamos que el eje de las x va dirigido según el espesor de la capa, haliándose en el plano  $T_1$  el origen de las x. En la capa evidentemente se establecerá una distribución de la temperatura en la que ésta dependerá solamente de x. En este caso, a traves de la capa de la sustancia se propagará un flujo de calor desde el plano  $T_1$  hacta el plano  $T_2$ . Haliemos la relación entre este flujo y la diferencia de temperaturas que lo origina,  $T_2 - T_3$ .

El flújo total de calor Q que pasa por segundo a traves de toda la capa (paralela a los planos límites), es igual al producto qS, siendo q el fujo por unidad de superficie y S el área total de la capa. Teniendo en cuenta la relación entre q y el gradiente de tempera-

tura, se obtendrá

$$Q = - \varkappa S \frac{dT}{dx}.$$

Esta ciaro que el flujo Q de calor no dependerá de x Efectivamente, en el trayecto a través de la capa, el calor no se consume ni aumenta debido a fuentes exteriores, por consiguiente, la cantidad total de calor por segundo que atraviesa una superficie cualquiera que comprenda toda la capa, debe ser la misma. Por eso, de la ecuación anterior se desprende que

$$T = -\frac{Q}{RS}x + \text{const},$$

es decir, la temperatura varia según el espesor de la capa linealmente. Cuando x -0, es decir, en uno de los planos límites, debe camplirse la igualdad  $T = T_1$ , de donde hallamos que const $= T_1$ , o sea,

$$T = T_1 - \kappa \frac{Q}{\kappa S}$$
.

En el otro plano límite (x - d) debe cumplirse la igualdad  $T = T_2$ , es decir,

$$T_1 = T_1 + \frac{Q}{2S} d.$$

De donde

$$Q = \frac{MS}{d}(T_1 - T_2).$$

Esta fórmula determina la relación buscada entre el flujo Q de calor y la diferencia de temperatura en los límites de la capa.

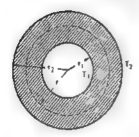


Fig 1.

Sea abora una capa de sustancia limitada por dos esferas concéntricas, de radios  $r_i$  y  $r_i$  respectivamente, mantenidas a las temperaturas  $T_i$  y  $T_i$ . La fig. 1 representa la sección ecuatorial de la capa. La temperatura de cada punto del interior de la capa dependerá, evidentemente, sólo de la distancia r hasta el centro de la esfera.

Como la única coordenada de que depende la temperatura en este caso es  $r_i$  el flujo de calor q se desplazará según el radio y será

$$q = -\kappa \frac{dT}{dr}$$
.

El flujo total de calor a través de la superficie esférica de radio r concéntrica a ambas esferas y situada entre ellas, es

$$Q = 4\pi r^2 q = -4\pi \varkappa r^4 \frac{dT}{dr},$$

de donde

$$\frac{dT}{dr} = -\frac{Q}{4\pi \kappa r^2}.$$

Por las mismas razones que en el caso anterior, el flujo total de calor a través de cualquier superficie cerrada que abarque ta esfera interior, debe ser la misma, ya que Q no depende de r. De la ecuación anterior hallamos que

$$T = \frac{Q}{4\pi \kappa r} + \text{const.}$$

La constante de integración se determina por la condición  $T=T_1$  cuando  $r=r_1$ , de modo que

$$T = T_0 + \frac{Q}{4\pi\kappa} \left( \frac{1}{\epsilon} - \frac{1}{\epsilon_1} \right)$$

Por último, de la condición  $T=T_4$  cuando  $r=r_2$ , se obtiene la siguiente relación entre el flujo total de calor y la diferencia de temperatura en los límites de la capa:

$$Q = \frac{(T_1 - T_2) \cdot 4\pi x}{\frac{1}{C_1} - \frac{1}{C_2}}.$$

En particular, si  $r_z=\infty$ , es decir, si alrededor de la superficie esférica de radio  $r_1$  hay un medio infinito (en cuyo caso  $T_2$  es la temperatura en el infinito), la expresión del flujo de calor adquiere el siguiente aspecto.

$$Q = 4\pi \kappa r_1 (T_1 - T_4)$$
.

La relación entre la diferencia de temperatura en los límites del cuerpo y el flujo total de calor, se denomina resistencia térmica del cuerpo. De las fórmulas obtenidas se ve que la resistencia de la capa plana es igual a

$$\frac{d}{\kappa S}$$

y de la capa esferica,

$$\frac{1}{4\pi\kappa}\left(\frac{1}{r_1} - \frac{1}{r_2}\right)$$
.

Resultados completamente análogos se obtendrán, evidentemente, en la difusion que se realiza en una solución amitaca por dos planos o por dos superficies esféricas, en los cuales se mantienen determinadas concentraciones. En este caso, en augar de la temperatura de las fórmulas anteriores, hay que escribir la concentración; en vez del flujo de calor, el de alfusión, y en lugar de x, el coeficiente de difusión D Apliquemos las formulas obtenidas en la determinación de la velocidad de fusión. Sea un trozo de hielo sumergido en el agua a la temperatura T, superior a 0. C. Como el equilibrio del hielo con el agua (a la presión atmosférica) se puede conseguir solamente a una temperatura completamente determinaca, Tora =0 C, la capa de agua en contacto directo con el hielo tendra esta temperatura. A medida que nos alejemos del hielo, la temperatura del agua se elevará acercandose al valor considerado de T, El flujo de calor se desplazará desde el agra hacia el hielo. Al alcanzar el hielo, este lo absorbe como el calor de fusion necesario para transformar el hielo en agua, Así, por ejemplo, si el trozo de fuelo es de forma esferica de radio r., en la unidad de tiempo adaurrira dei agua circundante (que se considera un medio nifinito), la cantidad de calor

$$Q = 4\pi \kappa r_{\bullet} (T_{\bullet} - T_{\bullet})$$

Dividiendo esta magnitud por el calor latente (especifico) de fusión, se halla la cantidad de hielo que se funde por unidad de tiempo. De esta manera, la velocidad de fusión viene determinada por el proceso de transmisión de calor al agua que circunda al hielo, De manera análoga, la velocidad de disolución de un solido en un liquido viene determinada por la velocidad de difusión de la sustancia soluta en el solvente Junto a la superficie del cuerpo se formará inmediatamente una delgada capa de solución saturada. La ulterior disolución se efectuará a medida que se difunda la sustancia disuelta de esta capa en el líquido circundante. Así, por ejemplo, si el cuerpo a disolver tiene la forma de esfera de radio  $r_n$ , la cantidad total de sustancia disuelta de la esfera. J. en el solvente por unidad de tiempo será

$$J = 4\pi D r_{\pi} c_{\alpha}$$
.

Aqui  $r_*$  es la concentración de la solución saturada, mientras que la concentración del liquido lejos de la

esfera se supone igual a cero.

Mediante los procesos de difusión y conducción del calor también se determina la velocidad de evaporación de una gota de líquido situada en un gas ajeno, en et aire. La gota esta rodeada de una capa contigua de vapor saturado, de la cual se difunde la sustancia lentamente en el aire circundante. Además, es importante el proceso de transmisión del calor desde el aire hacia la gota.

Los ejemplos examinados son característicos en el sentido de que la velocidad de las transiciones de fase en las condiciones de régimen estacionario, generalmente viene determinada por los procesos de di-

fusión y de conducción del calor.

# § 111. Tiempo de igualación

S. la concentración de una solución es distinta en ciferentes lugares, debido a la difusión, como va se sahe, la composición de la solución se iguala con el
tiempo. Determinemos el orden de la magnitud de este tiempo. Enecesario para igualar la concentración.
Esto se puede hacer partiendo de las dimensiones de
las magnitudes de las cuales puede depender el tiempo.
Ante todo estará claro que el tiempo. En o puede depender de las magnitudes de las propias concentraciones de la solución. Efectivamente, si todas las
concentraciones varian en un numero determinado de
veces, en las mismas veces variará la velocidad de difusión del flujo que iguala las concentraciones, mientras que el tiempo de igualación, por consiguiente,
sigue siendo el mismo.

Las únicas magnifildes físicas de las cuales puede depender el tiempo t de igualación por difusión, son el coeficiente de difusión D en el medio considerado y las dimensiones de la región del medio en la ci al his concentraciones son diferentes. Designemos por L el orden de la magnifil de estas dimensiones (ineales) Las dimensiones de las magnifil des D y L son | D| = =cm²/s, | L| -cm | De estas dimensiones, evidentemente, solo se puede formar i na combinación que tenga las dimensiones de tiempo to D. Este debe ser

ei orden de la magnitud del fiempo t

$$t \sim \frac{l}{D}$$
.

De esta manera tenemos que el tiempo de igualación de las concentraciones en una región de dimensiones L es proporcional al cuadrado de estas dimensiones e inversamente proporcional al coeficiente de difusión. Esta cuestión se puede invertir planteándola de la siguiente manera. Supongamos que en determinado momento inicial, cierta cantidad de soluto se concentra en una pequeña región del solvente. Con el tiempo, debido a la difusión, esta concentración de soluto se «disipará» distribuyéndose por todo el volumen del solvente «Cual sera la distancia media L a que logrará extenderse la sustancia disuelta en el intervalo de tiempo P En otras palabras, se quiere determinar la distancia en función del tiempo y no el tiempo en función de la distancia. Está claro que la respuesta a esta pregunta se dará por aquella fórmula, que es necesario presentar aliona en la forma  $L \sim V \overline{Dt}$ De esta manera tenemos que en el tiempo t. la sustancia que se difunde se propaga a una distancia proporcional a V 7.

Esta relación se puede considerar también desde otro nunto de vista o aspecto. Sea una molécula cualquiera de la sustancia disuelta en una solución Como otra molécula cualquiera se hallará en desordenado movimiento térmico. Se puede plantear la cuestión de cuál es el orden de magnitud de la distancia a que esta molécula logra alejarse en el tiempo t del punto en que se hallaba al principio. En otras palabras, la qué es igual la distancia media en línea recta entre las posiciones inicial y final de la molécula que se desplaza, en el intervalo / de tiempo? En lugar de tener en cuenta una molécula, supongamos que hay una gran cantidad de moléculas a pequeñas distancias entre si Entonces, como se ha vise to, debido a la difusión, estas moléculas se dispersarán con el tiempo en todas las direcciones como término medio a una distancia  $L \sim VDI$ . Es evidente que esta distancia L es al mismo tiempo la distancia media a que, en el tiempo t, logra alejarse cada molécula de su posición inicial.

Este resultado no sólo se refiere a las moléculas de la sustancia disuelta, sino también a cualesquiera particulas en suspensión en un líquido y en movimiento browniano.

Aquí se ha estado hablando todo el tiempo de la difusión, pero lo mismo se puede decir de la conducción del calor. En el § 109 se ha visto que en la propagación del calor, la función del coeficiente de difusión la desempeña la difusividad térmica  $\chi$ . Por eso, para el tiempo  $\ell$  de gualación de la temperatura en un cuerpo de magnitudes lineales L, tenemos que

$$t \sim \frac{L^2}{\chi} \sim \frac{L^2 ||C_p||}{\chi}$$
.

Esta relación también se puede invertir, como se ha hecho arriba para el caso de la difusión. En relación con ello veamos la siguiente cuestión. Supongamos que sobre la superficie de un cuerpo se crean artificialmente oscilaciones de la temperatura con determinada frecuencia w Estas oscilaciones penetrarán en el cuerpo creando la denominada onda de temperatura. No obstante, la amplitud de oscilación de la temperatura se extinguirá a medida que penetre en el cuerpo, con lo cual surge la pregunta de a qué profundidad. L penetra la oscilación. El intervalo de tiempo caraclerístico de este fenómeno es el período de oscilación, es decir, la magnitud inversa de la frecuencia. Colocando 1/6 en lugar del tiempo t en la relación que endaza la distancia de propagacion del calor con el tiempo, se obliene

$$L \sim \sqrt{\frac{\chi}{\omega}}$$

con lo cual se resueixe la cuestión planteada.

### § 112. Recorrido libre

Al pasar al estudio de la conducción del cator y de la difusión en los gases, hay que detenerse primeramente en el caracter de la interacción de las muléculas del gas y estudiarlo más minuciosamente que hasta altora se ha hecho.

La interacción de las moléculas de un gas se reduce a los choques entre sí. La mayor parte del tiempo, las moléculas se hallan relativamente alejadas entre sí, se desplazan sin obstáculos y prácticamente no interaccionan. Las moleculas interaccionan solamente durante pequeños intervalos de tiempo, en los choques entre sí. Esto distingue al gas del líquido, en el cual las moléculas se hallan en continua interacción y no se puede hablar ya de «colisiones» individuales. Las moléculas chocan de la manera más distinta. Estrictamente hablando, las moléculas que pasan a pequeña distancia entre sí, varian las velocidades, por eso, el concepto de «colision» o «choque» no posee

un sentido cabal. Para determinar mejor este concepto, se entendera por colision solamente los casos en que las moléculas pasen tan cerca una de otra, que la interacción varía sensiblemente el movimiento, esdecir, las velocidades varian sensiblemente en magnitud y en dirección.

Las colisiones de las moleculas de un gas son completamente desordenadas. Por cso, el cam no recorrido por la molécula entre dos colisiones consecutivas puede ser may distinto. No obstante, se puede introducir el concepto de cierta magnitud media del recorrido de las moléculas del gas entre las colisiones. Esta distancia, que simplemente se denomina (longitud del recorrido libre medio de las moléculas, es una importan te característica de las propiedades cinético-moleculares del gas, designemosta con la letra l. Además de esta magnitud se puede considerar también el tiempo medio y entre dos colisiones consecutivas. Está claro que el orden de estas magnitudes se expresara mediante la relación.

 $\tau \sim \frac{l}{v}$ .

donde v es la velocidad media del movimiento térmico de las moléculas

Sean dos moleculas que chocan, de las cuales una la consideraremos inmóvil. Supongamos que la molécula umovil se halla en cierto plano y la móvil atraviesa este plano. Como se ha indicado, se considera col sion sólo cuando las moleculas pasan a fan corta distancia entre si, que sus movamentos varian sensiblemente. Esto significa que la molécula movil de nuestro ejemplo sufrirá cohisión con la inmóvil, sólo si atraviesa el plano en un lugar dentro de los límites de una pequeña y determinada superficie alrededor de la molecula inmovil. Esta superficie de «blanco» que debe impactar la molecula, se denomina sección eficaz de las colisiones, designémosla con la letra o

Como ejempto determinemos la sección eficaz de las colisiones de las moleculas consideradas como esferas solidas de radio  $r_{\theta}$ . La distancia máxima entre los centros de dos esferas a que pueden pasar de manera que se toquen, es igual a  $2r_{\theta}$ . Por eso, el área del ablancios que debe impactar la molecula para que hay a colision, es un círculo de radio  $2r_{\theta}$  alrededor del centro de la molecula inmóvil. De esta manera, la sección eficaz de las colisiones en el caso considerados.

rado es

 $\sigma = 4\pi r_0^2$ .

es decir, el cuádruplo de la sección transversal de la esfera.

En realidad, como se sabe, las moléculas no son esferas sólidas. No obstante, como la fuerza de interacción de dos motéculas disminuye rápidamente con el aumento de la distancia entre ellas, las colisiones se producen solamente cuando las moléculas casi «se rozan» Por esto, la sección eficaz de las colisiones es del orden de la magnitud del area de la sección transversal de la molécula.

Supongamos que la molécula, en su movimiento, ha recorrido I em Consideremos, en este caso, que la molécula barre un espacio de I em de longitud y una área de la sección transversal igual a σ, el volamen de este espacio cilíndrico será igual a σ. En su movimiento, la molécula chocará con todas las moléculas que se habien en el interior de este cilindro. Sea a el número de moléculas por unidad de volumen La cantidad de moléculas en el volumen σ será no. De esta manera, en el recorrido de I em la molecula sufre no colisiones. La distancia media entre dos choques, es decir, el recorrido libre será una magnitud del orden.

 $1 \sim \frac{1}{n\sigma}$ .

De esta expresión se deduce que el recorrico abre deper de solamente de la densidad del gas siendo in-

versamente proporcional a la misma

No obstante hay que tener en cuenta que este último postulado es justo por cuanto la sección eficaz se considera constante. Debido al rápido aumento de las fuerzas de repulsión al acercarse las moléculas, éstas se comportan generalmente como particulas sólidas elásticas que interaccionan solamente al «tocarse» entre si. En estas condiciones, la sección eficaz de las colisiones es realmente una magnitud constante, que depende solamente de la clase de molecula que se trate. No obstante, entre las moléculas tamb en actúan fuerzas débites de atracción quando se hallan a mayores distancias. Al descender la temperatura, las velocidades de las moleculas del gas disminuyen, con lo cual aumenta el tiempo que dura la consión de dos moléculas que, en la distancia considerada, pasan una junto a otra. A causa de esta «prolongación» de la colisión, el movimiento de las moléculas puede variar mucho, aunque pasen a distancias relativamente grandes una de otra. Por eso, al descender la temperatura, la sección eficaz de las colisiones aumenta algo Asi, por ejemplo, la o del nitrogeno y del oxigeno aumenta aproximadamente un 30% a al descender la temperatura desde. +100° C. hasta — 100° C. y la del hidrógeno, un 20%.

Para el aire a 0°C y a la presión atmosférica, n≈ ≈3·10°. La sección eficaz d≈5·10° a em², por consiguiente, el recorrido libre de las moléculas es l≈ ≈10° cm. La velocidad eficaz o velocidad media cuadrática de las monéculas es v≈5·10° cm,s; por consiguiente, el intervalo de tiempo entre las colisiones será r≈2·10° s.

El recorrido libre aumenta rápidamente al disminu r la presión Así, por ejemplo, para el aire, a la presión de 1 mm l·lg, el recorrido libre es  $l\approx 10^{-2}$  cm; a presiones de alto vacio, del orden de  $10^{-4}$  mm Hg, el recorrido libre l·lega a ser de decenas de metros

### § 118. Difusión y conducción del calor en los gases

Utilizando el concepto de recorrido libre se puede determ nar el orden de la magnitud del coeficiente de difusión y de la conductibilidad térmica de los gases y aclarar el carácter de su dependencia respecto del estado del gas. Empecemos por el coeficiente de difusión.

Veamos una mezcla de dos gases, cuya presión es igual en todas partes, pero la composición varia a lo largo de una dirección determinada, que consideraremos el

cie de las x.

Examinemos uno de los gases de la mezcla, el gas 1, y supongamos que  $n_1$  es la cantidad de moléculas por unidad de volumen. Este numero es una función de la coordenada x. El flujo de difusión, r, es el excedente del número de moléculas que pasan por segundo según el sentido positivo del eje de las x perpendicularmente y a través de una superficie de área unidad, sobre el número de moléculas que pasan a través de la misma superfície en sentido opuesto.

Según el orden de la magnitud, el número de moléculas que pasan por segundo por una superficie de l cm², es igual al producto n, v, donde v es la velocidad eficaz de las moléculas. En este caso se puede considerar que el número de moléculas que atraviesan esta superficie de izquierda a derecha, viene determinado poi el valor de la densidad  $n_1$  del lugar en que las moleculas han sufrido el ultimo choque, es decir, a la distancia l a la izquierda de la superficie, mientras que para las moleculas que pasan de derecha a izquierda, hay que considerar el valor de  $n_1$  a la distancia l a la derecha de la superficie. Si la coordenada de la propia superficie es x, el flujo de difusión vendrá determinado por la diferencia

$$j \sim ou_1(x-l) - vu_1(x+l)$$
.

Como el recorrido libre l es una magnitud pequeña, la diferencia  $n_1(x-l) \rightarrow n_1(x+l)$  se puede sustituir por  $-1\frac{dn_1}{dx}$  Por consiguiente,

$$I \sim -v l \frac{da_1}{dx}$$
.

Comparando esta expresión con la fórmula  $l = -D \frac{dn_1}{dx}$ , se ve que el coeficiente de difusión del gas, según el orden de su magnitud, es

$$D \sim vt$$
.

El recorrido libre es  $l \approx 1/n\sigma$ , donde n es el número total de moleculas de ambos gases por unidad de volumen. Por eso se puede expresar D de la siguiente manera

$$D \sim \frac{v}{\sigma \sigma}$$
.

Por último, según la ecuación de estado del gas ideal, la densidad del número de moléculas del mismo es n-p,kT, de manera que

$$D \sim \frac{\wp kT}{\rho \sigma}$$
.

De esta manera se tiene que et coeficiente de difusión de un gas es inversamente proporcionar a la presión del mismo, a la temperatura dada. Como la velocidad eficaz de las moléculas es proporcional a V, el coeficiente de difusión aumentará con la temperatura proporcionalmente a la magnitud  $T^{\prime\prime\prime}$  (si se puede considerar constante la sección de las co-fisiones).

Con respecto a la deducción expuesta hay que hacer la siguiente observación. Al calcular i se ha razonado como si se tratase de un gas, mientras que en realidad hay una mezcla de dos gases. Por eso no está claro, a las moléculas de qué gas de los dos se refieren las mag-

nitides \( \sigma \) y \( \sigma \) Como se trata solamente de apreciar el orden de la magnitud del coeficiente de difus \( \hat{o}\_{i} \), esto no tiene importancia, si las molèculas de ambos gases son de masas y dimensiones comparables. Si la diferencia entre ellas es grande, esta cuestion puede ser importante. Un analisis más detallado demuestra que en tal caso y ha de representar la mayor velocidad eficaz, es decir, la velocidad de las moléculas de menor masa, y \( \sigma \), la sección eficaz mayor. Además de la difusion mutua de gases distintos, puede producirse una difusion mutua de distintos isotopos de una misma sustancia. Como la tínica diferencia

Ademas de la difusión mutua de gases distintos, puede producirse una difusión mutua de distintos isotopos de una misma sustancia. Como la única diferencia entre las moleculas se reduce a una diferencia relativamente pequeña de las masas, habra una difusión de las propias moleculas en el mismo gas denominado autodifusión. En este caso, la diferencia de masa de las moléculas de hecho desempeña la función de «señal» que permite distinguir unas moléculas de las otras.

El coeficiente de autodifusión del gas se determina de la misma fórmula

 $D \sim vl$ .

en la cuat ahora ya no surge minguna cuestion sobre el sentido de las magnitudes que entran en ella; todas las magnitudes se refieren a las moléculas det único gas que hay.

A continuación se indican como ejemplo los valores de los coeficientes de difusión do ciertas mezclas de gases a la presión atmosferica y a 0 °C (en em<sup>2</sup>/s).

Hidrógeno-oxígena	4 4				4	į.				0,70
CO <sub>2</sub> -aire										
Vapor de agua-aure		 		4	١,		,		,	0,23
Autodifusión del Na 3										
Autodifusión del CO.										

La difusión en los gases se produce con mayor rapdez que en los líquidos. Como comparación indíquemos, por ejemplo, que el coeficiente de difusión del azúcar en el agua (a la temperatura ambiente) es solo de 0,3-10-5 cm²/s; la dei CiNa en el agua, de 1,1-10-5 cm²/s.

Es interesante comparar la distancia real que recorren las moléculas del gas en su movimiento térmico, con la magnitud del recorrido medio ordenado en la difusión. Así, por ejemplo, las moléculas del aire (a condiciones normales) en 1 s recorren una distancia de unos 5-10<sup>a</sup> cm; mientras que el recorrido por difusión en 1 s es una magnitud del orden de

$$VDt \sim V0.2 \text{ l} \sim 0.5 \text{ cm}$$

La determinación de la conductibilidad térmica del gas no exige, en realidad, nuevos cálculos. Es suficiente prestar atención a la analogía entre los procesos de conducción del calor y de la difusión señalados en el § 109: la conducción del calor es una «difusión de energía» en la cual la función del coeficiente de difusión, D, la desempeña la conductibilidad y. En el caso dado, ambos procesos se efectúnan mediante el mismo mecanismo transporte directo de las moléculas del gas. Por esto se puede afirmar que, según el orden de la magnitud, la difusividad térmica coincide con el coeficiente de autodifusión del gas, es decir,

x ~ w.

Sia embargo, la conductibilidad térmica x se abtiene multiplicando  $\chi$  por la capacidad calorífica de  $1 \text{ cm}^3$  del gas. En este volumen hay  $n/N_0$  motécinas gramo  $(N_0)$  es el número de Avogadro), por eso, la capacidad calorífica del mismo es  $nc_iN_0$ , conde c es el calor molar (aqui, escribir  $c_p$  o  $c_p$  es indiferente, ya que el orden de estas magnitudes es el mismo). Así tenemos que

y colocando l~1/nσ, se obtiene definitivamente que

$$\varkappa \sim \frac{w}{\sigma V_0}$$
.

El calor molar del gas no depende de la densidad del mismo. Por eso se llega al notable resultado, paradojico a primera vista, de que la cond. eción del calor del gas sólo depende de la temperatura, y no de la den-

sidad ni de la presión.

La capacidad calorífica del gas depende poco de la temperatura, lo mismo que la sección eficaz. Por eso se puede considerar que la conductibitidad térmica del gas (junto con la velocidad eficaz, v) es proporcional a  $\models T$ . En realidad, la conducción del calor aumenta con una rapidez algo mayor que la temperatura, porque con la elevación de la temperatura generalmente aumenta la capacidad calorifica y disiniunye la sección eficaz,

A continuación se exponen, como ejemplo, los valores de las conductibilidades térmicas de varios gases a 0 °C (en J/cm·s·grad):

Clure											y		4		0.72-10-4
COx	4	+	4				÷			٠		į.		÷	1,45-10-1
Aire		4		h	-				-			,	-	į.	2,41-10-1
Attelete	den	1													16, 80, 16 - 4

### \$ 114. Movilidad

Sea un gas con cierta cantidad de partículas cargadas, iones. Si se introduce este gas en un campo eléctrico, al movimiento termico captico de los iones que efectúan éstos con las demás moléculas del gas, se le suma un moyimiento ordenado en la dirección del campo. Si los iones fuesen particulas completamente libres, solicitados por el campo aplicado se desplazarían a una velocidad cada yez mayor. Sin embargo, en realidad, los iones se desplazan como particulas libres solamente en los intervalos entre las colisiones con las demas particulas del gas. Al chocar, las particulas se dispersan caoticamente, de manera que los tones pierden la velocidad ordenada, adquirida entre curisión y colisión. Como resultado de ello se establece un movimiento en el cual los iones se desplazarán, como término medio, lentamente en la dirección del campo a una velocidad determinada, proporcional a la intensidad del campo

El orden de la magnitad de esta velocidad, que designaremos con la letra u, es fáci, de valorar de la siguiente manera. Sobre un ion de carga e y masa m situado en un campo electrico de intensidad E, actúa una fuerza F = eE que le comunica una aceleración w =

Fim. Al desplazarse con esta aceleración, durante el tiempo del recorrido libre τ, el ion adquiere una velocidad direccional del orden de u~wτ Suponiendo que τ~l υ, donde υ es la velocidad del movimiento térmico de los iones, se obtiene que

$$u \sim \frac{Fl}{mv}$$
.

La velocidad de arrastre, u, de los iones solicitados por un campo exterior, se ha establecido escribirla de la manera siguiente.

$$u = KF$$
:

donde el coeficiente de proporcionalidad, K, entre

la velocidad y la fuerza F que actúa sobre la partícula, se denomina muvilidad del ion

Indiquemos, como ejemplo, los valores de las movilidades de algunos iones en los gases a la temperatura de 20 °C a presión atmosférica:

iones  $H_s^*$  en el gas  $H_s$  8,6-10<sup>12</sup> cm·s·din iones  $N_s^*$  en el gas  $N_s$  1,7-10<sup>13</sup> cm/s·din.

Esto significa que, por ejemplo, solicitados por un campo de 1 V/cm, los iones N<sub>2</sub> en el nitrógeno son arrastrados a la velocidad de 1,7-10<sup>ts</sup>-4,8-10<sup>-13</sup>-10<sup>ts</sup>-10<sup>-13</sup>-10<sup>ts</sup>-10<sup>-14</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup>-15</sup>-10<sup></sup>

-3 cm/s.

De la valoración de la velocidad u arriba obtenida se deduce que  $K \sim l/mv$ . Comparando esta expresión con la del coeficiente de difusión de las mismas partículas (iones) del gas,  $D \sim lv$ , se ve que  $D \sim mv^a K$ , y como  $mv^a \sim kT$ , se tiene que

#### $D \sim kTK$

Demostremos que este género de relación entre el coeficiente de difusión y la movifidad de las particulas existe y se puede expresar mediante una relación exacta.

Según la distribución de Boltzmann, en estado de equilibrio térmico, la concentración de los iones en el gas situado en un campo electrico constante exterior, cuya dirección consideraremos la misma que la del eje de las v. es proporcional a

donde U(x) = -Fx, es la energía potencial del ion en el campo. Esta energía varia según el volumen dei gas, aumentando en el sentido en que actúa el campo. Pero si hay un gradiente de concentración, deberá aparecer un flujo de difusión

$$J = -D \frac{dc}{dx}$$
.

Determinemos la concentración c como el número de lones por unidad de volumen del gas escribiéndola de la siguiente forma:

$$c = \text{const} \frac{f \cdot x}{e^{kT}}$$
  
y observando que  $\frac{dc}{dx} = \frac{F}{kT}c$ , se obtiene que

$$t = -\frac{\epsilon DF}{kT}$$
.

Pero en el estado estacionario (de equilibrio) no puede haber ningún transporte de sustancia en el gas, lo cual significa que el flujo de difusión, i, dirigido en sentido contrario al campo, lo compensa la corriente de arrastre de iones segun el campo. Esta última, esta dentemente, sera igual a ca-cKF. Igualando nas do expresiones se obtiene que

D-kTK.

Esta relación entre la movil dad y el coeficiente de díusión (denominada cauación de Einstein), ileducida para los gases, en realidad es de carácter general Se aplica a cualesquiera partículas, en suspensió o dis, eltas en un gas o liquido, que se desplazan bajo la acción de cualquier campo exterior (campo ejéctrico, campo de gravedad).

### § 115. Difusión térmica

Al hablar de la difusion en una mezela de gases, hasta ahora se ha sobreentendido tácitamente que la temporatura del gas (lo mismo que la presión) es iguat en todas partes, así que el manantia, de difusion es solamente el gradiente de concentración de la mezcla En realidad resulta que el gradiente de temperatura también puede originar una difusión. En una mezela no uniformemente calentada surgen flujos de difusion. incluso si la mezcla es de composición homogénea La diferencia de, movimiento termico de las moléculas de las distintas componentes de la mezcla (de-Ierencia de las velocidades y secciones eficaces) acarrea que en las moléculas que afraviesan una superficie cualquierra, tanto en el sentido del gradiente de temperatura, como en sentido contrario, estas dos componentes entren en distintas proporciones. Es surgimiento de un flujo de difusión debido al gradiente de temperatura se denomina difusión termica. Este fenomeno es muy importante sobre todo en los gases (de lo cual se habla aqui para mayor determinación); pero se presenta también en las mezclas líquidas.

En la difusión térmica, el flujo de difusión, que designaremos por i<sub>r</sub>, es proporcional al gradiente de temperatura del gas. Se ha establecido escribirlo de

la siguiente manera.

$$f_T = D_T \frac{1}{T} \frac{dT}{dx}$$
.

La magnitud  $D_T$  se denomina coeficiente de difusión termica. Aqui habria que concretar qué se entiende precisamente por flujo  $t_T$  (en oposición a la difusión corriente donde el coeficiente D no depende del modo de determinación del flujo), no obstante no nos detendremos en ello. En oposición al siempre positivo coeficiente de difusión  $D_T$ , el signo del coeficiente de difusión térmica es indeterminado por naturaleza y depende del flujo de la componente de la mezcla en cuestión.

Cuando la concentración de una componente cualquiera de la mezcla tiende a cero, el coeficiente de difusion térmica debe reducirse a cero, ya que en el gas puro, evidentemente, no hay difusión. Así tenemos que el coeficiente de difusión térmica depende considerablemente de la concentración de la mezcla, en contraposicion otra vez al coeficiente de la difu-

sión corriente

Debido a la difusión térmica, en una mezcia gascosa de composicion primitivamente homogénea, surgen diferencias de las concentraciones entre los lugares distintamente calentados. Estas diferencias de las concentraciones, a la vez, producen una difusión corriente que actúa en sentido contrario, es decir, que tiende a mivelar el gradiente de concentración producido. En condiciones estacionarias, si en el gas se mantiene un gradiente constante de temperatura, estos dos procesos opuestos conducen al fin y al cabo al establecimiento de determinado estado estacionar o en el cual los dos flujos se compensan. En este estado habrá una diferencia determinada en las composiciones de los extremos «frio» y «caliente» del gas.

Sea el caso más simple, cuando las moléculas de los dos gases de la mezcia se diferencian tanto por la masa, que la velocidad eficaz de las moléculas «pesadas» es pequeña en comparación con la de las moléculas «ligeras». Las moléculas ligeras , al chocar con las pesadas, que se pueden considerar inmoviles, «rebotan» elásticamente. En estas condiciones es sufficiente limitarse a examinar el transporte de la difusión de una sólo componente de la mezcia, de la ligera. Sea n<sub>1</sub> el número de moléculas por cm³ de la componente l.gera, y v<sub>1</sub> la velocidad eficaz de las mismas. El fiujo de esta componente a lo largo del eje de las tes puede valorar de la diferencia de valores del producto n<sub>1</sub> v<sub>1</sub> en los puntos x—I<sub>1</sub> y x; I<sub>1</sub>, donde I<sub>1</sub> es el recorrido de las moléculas. Como en el § 113, esta

diferencia se puede sustituir por

$$-l_1 \frac{d}{dx} (n_1 v_1).$$

De esto se deduce que el transporte de sustancia cesa, es decir, se transforma en estado estacionario, cuando el producto  $n_i v_i$  se hace constante según el volumen del gas. Pero  $n_1 - cn$ , donde c es la concentración de la componente ligera, y n, el número total de moléculas por unidad de volumen, que es n=p kT. Como la presion total p del gas es la misma en todas partes y la velocidad eficaz  $v_i$  es proporcional a kT, la condición de constancia del producto  $n_i v_i$  significa una constancia de la relación c(kT). Dicho de otra manera, en el estado estacionario, la concentración de la componente ligera es mayor en los lugares más calientes.

Este sentido de variación de la composición tiene lugar en la mayoría de los casos: el gas más ligero generalmente se concentra en la parle «caliente». Esta regla, no obstante, no es general y la masa de las molèculas no es el único factor determinante de la duec-

ción de la difusión térmica

El lenómeno de difusion termica se utiliza para separar mezclas gaseosas, en particular, para separar isótopos. El principio de este método está claro de la simple «columna separadora» de difusión térmica representada en la fig. 2. Esta consta de un largo tubo vertical de vidrio con un alambre tirante extendido a lo targo del eje y calentado por una corriente eléctrica. Las paredes del tubo se enfrian La mezcla caliente del gas se eleva a lo jargo del eje, y la fría desciende a lo largo de las paredes. Al mismo tiempo, en dirección radial se produce el proceso de difusión térmica, de cuyo resultado una de las componentes de la mezcla (generalmente la de mayor peso molecular) se difunde preponderantemente hacia la periferia, y la otra, hacia el eje. Arrastradas por las corrientes ascendentes y descendentes, estas componentes se concentran respectivamente en las partes infe-, rior y superior del tubo.



§ 116. Difusión en los sólidos

La difusión puede producirse también en los sólidos, pero en este caso se distingue por la extrema fentitud del proceso. Este fenómeno se puede observar, por ejemplo, soldando oro en el extremo de una varilla o barra de plomo y manteniéndolo a elevada temperatura, por ejemplo, a 300 °C. A las veinticuatro horas, el oro ya habra penetrado en el plomo a la

distancia de un centimetro.

También hay, claro está, autodifusión en los sólidos: interdifusion de los isótopos de un inismo elemento. Se puede observar con ayuda de los isótopos radiacti-vos Por ejemplo, depositando cierta cantidad del isótopo radiactivo de cobre en el extremo de una varilla de cobre y cortándola, pasado cierto tiempo, en varios trozos, por la radiactividad de estos trozos se puede juzgar la cantidad del isótopo difundido. La lentitud de la difusión en los sólidos es completamente natural y está relacionada con el caracter del movimiento térmico de los atomos de los mismos sólidos. En los gases e incluso en los tíquidos, el caótico movimiento térmico de las moléculas comprende una «componente de traslación» las moléculas se desplazan por el volumen del cuerpo. Sin embargo, en los solidos, los átomos casi siempre se hallan cerca de determinadas posiciones de equifibrio (nudos de la red) efectuando pequeñas oscilaciones alrededor de ellas. Este movimiento no puede acarrear ningún desplazamiento general de los átomos y, por consiguiente, ninguna difusion. En la difusión solamente pueden tomar parte los átomos que hayan abandonado sus lugares de la red al pasar de un nudo a otro. Sin embargo, cada átomo del sólido está rodeado de una barrera de potencial. El átomo puede abandonar su puesto sólo en el caso de vencer esta barrera, para lo cual debe poseer suficiente energia. Con análoga situación ya nos hemos encontrado al estudiar la velocidad de las reacciones quimicas (§ 91) y se ha visto que el número de moléculas capaces de entrar en reacción, es proporcional a un «factor de activación» de aspecto

e-E RT.

El factor de esta clase será proporcional al número de átomos que puedan tomar parte en la difusión y, por consiguiente, al coeficiente de difusión. En este caso, los valores de la energia de activación, E, referidos a un átomo (E/N a), generalmente están compendidos entre fracciones de electrón - voltio y varios electrón - voltios. Por ejemplo, en la difusión del carbono en el hierro, E es de unos 100 KJ/mol, (es decir, alrededor de 1 eV por átomo), en la autodifusión del cobre, de unos 200 KJ/mol (alrededor de 2eV por átomo)

Así tenemos que el coeficiente de difusión en los sólidos aumenta rápidamente con la temperatura. Por ejemplo, el coeficiente de difusión del cinc en el cobre, al elevar la temperatura desde la ambiente hasta 300 °C, aumenta en 1014 veces. Uno de los pares de metales de más rápida difusión es el arriba indicado de oro y plomo. El coeficiente de difusión del oro en el piomo a la temperatura ambiente es solamente de 4 10-19 cm²/s, y a 300 °C ya es de 1-10-19 cm²/s. Estas cifras demuestran al mismo tiempo cuán tentamente transcurre el proceso de difusión en los sólidos.

La accleración de la difusión al elevar la temperatura es la base del metodo del recocido de los metales para conseguir una composición homogénea de la aleación, se mantiene largo tiempo a temperatura elevada. Esto mismo se utiliza para hacer desaparecer las tensiones internas del metal.

En las soluciones solidas del tipo intersticiai, los atomos de la sustancia disuelta ocupan los lugares entre los átomos que se hallan en los nue os de la red fundamental. En estas soluciones, la difusión (por ejemplo, del carbono en el hierro) se efectúa pasando simplemente los átomos intersticiales de un intersticio a otro.

En las soluciones sólidas del tipo de sustitución en un crista, ideal, todos los lugares permitidos están ocupados, la difusión en este cristal ideal debería efectuarse mediante un intercambio simultáneo de los lugares de pares de distintos atomos. No obstante, en el cristal real siempre hay lugares no ocupados, nuecos (como se ha dicho en el § 105). Estos huecos desempeñan el papel principal en el mecanismo real de la difusión, la cual se efectua saltando a los huecos los átomos de los vecinos midos ocupados.

#### VISCOSIDAD

# § £17. Coeficiente de viscosidad

Sea una corriente de líquido (o de gas) de distinta velocidad en los diferentes lugares. Este estado del líquido no es de equilibrio y se producirán procesos que trendan a igualar la velocidad de la corriente. Estos procesos se denominan viscosidad o fricción interna. Análogamente a como en la conducción del calor se produce un flujo que va de las partes más calentes del medio a las menos calientes, en el caso de haber fricción interna, debido al movimiento termico de las moléculas, se efectúa una transmis ón de la impulsión de las zonas más rapidas del flujo a las menos rá-

pidas.

De esta manera, los tres fenómenos, difusion, conducctón del calor y viscosidad, posecu un mecanismo aná logo. En los tres casos se produce una nive ación de las propiedades dei cuerpo, si estas propiedades (composicion, temperatura o velocidad de la corriente) eran al principio distintas en diferentes silios con ello se efectua una aproximación al estado de equilibrio térmico. En los tres casos el equilibrio se efectúa mediante el transporte molecular de cierta magi itud desde una parte del cuerpo a otra. En el caso de la difusion hay un transporte de particulas de las distintas componentes de la mezela, en el caso de la conduccton del calor, transporte de energia y en el caso de la viscosidad, transporte de Impulsion. Por estas razo les, estos tres fenómenos frecuentemente se unen en el nombre de fenómenos de transporte

Supongamos que el líquido fluye en una sola dirección, es decir, el vector de velocidad de la corriente, que designaremos con la letra a, posee una dirección y sentido constantes a lo largo de todo el flujo. Supongamos también que la magnitud a de la velocidad varia solamente segun una sola dirección, perpendicular a la de la velocidad, elijamos esta dirección como

ejs de las x; entonces u=u(x).

A la logamente a los flujos de citusion y de calor, se ha introducido el concepto de flujo de la impulsión, que es la impulsión total transferida por segundo en el sentido positivo del eje a a traves de una su-

perficie de área unidad y perpendicular al eje de las x Designemos este flujo con la letra II En completa analogía con los demás procesos de transporte, se puede afirmar que el ilujo de la impulsión es proporcional al gradiente de la velocidad u de la corriente.

$$\Pi = -\eta \frac{du}{dx}$$
.

La magnitud η se denomina coeficiente de viscosidad del medio

Las dimensiones del flujo II son las de la impulsión divididas por cm<sup>2</sup> y por s, es decir,  $|\Pi| = g \text{ cm} \cdot \text{s}^4$  Las dimensiones de du/dx son de s<sup>-1</sup>. Por consiguiente,

$$[\eta] = \frac{g}{s \cdot cm}$$

La unidad de viscosidad (en el sistema CGS) se denomina polse

El coeficiente de viscosidad determina la rapidez de transmisión de la impulsión de un lugar a otro de la corriente, mientras que la velocidad es igual a la impulsión dividida por la masa. Por eso, la rapidez de igualación de la velocidad de la corriente vendrá determinada por la magnitud no, donde o es la densidad, es decir, la masa por unidad de volumen del líquido.

La magnitud  $v = \frac{\eta}{\rho}$  se denomina *viscosidad cinemática*, a diferencia del propio coeficiente  $\eta$ , denominado también por ello *viscosidad dinámica*. Fácilmente se ve que

$$[\nu] = \frac{c_{\Omega} t}{s}$$

es decir, las dimensiones de v coinciden con las del coeficiente de difusión y con las de la conductibilidad térmica, la viscosidad cinemática es una especie de coeficiente de difusión de la velocidad

Supongamos que el líquido fluye hallandose en contacto con una superficie sóida, por ejemplo, el líquido fluye por un tubo en contacto con las paredes. Entre la superficie del sólido y cualquier tíquido real (o gas) siempre hay fuerzas de cohesión molecular, que conducen a que la capa del tíquido en contacto directo con la pared del sólido, se retenga por completo como «pegada» al mismo. En otras palabras, la velocidad de la corriente se reduce a cero en la pared del sólido. A medida que nos alejamos de la pared hacia el interior del líquido, la velocidad de este aumenta y, a causa de la viscosidad, se crea un flujo de impulsion en el sentido hacia la pared desde el líquido. Por otro lado, como ya se sabe de la Mecánica, la variación de la impulsión del cuerpo con el tiempo es la fuerza que actúa sobre el mismo. Por eso, la impulsión II transportada por unidad de tiempo a través de una superficie de área unidad y transmitida al fin y al cabo a la pared (de parte del líquido) es una fuerza de rozamiento que actúa sobre la unidad de superficie de la pared sólida de parte del líquido

que fluve junto a la misma.

Con respecto a la simple formula indicada más arriba para el flujo II, hay que hacer la siguiente observación Aunque entre los fenómenos de difusión, conducción de calor y viscosidad hay la semejanza formal indicada más arriba, también existen entre ellos considerables diferencias debidas a que la concentración y la temperatura son magnitudes escalares, mientras que la velocidad es una magnitud vectorial. Anui nos limitaremos al caso más simple cuando la velocidad posee en todas partes la inisma dirección y sentido, sólo en este caso es justa la fórmula indicada de IT. La imposibilidad de aplicar esta fórmula cuando la velocidad a tiene distinto sentido en diferentes lugares se ve claramente en el ejemplo der liquido que gira uniformemente como un todo junto con el recipiente citandrico alrededor del eje de este último. La velocidad angular de las particulas dei líquido aumenta con la distancia al eje del recipiente. No obstante no hay ningún flujo de impulsión, es decir, no surge ninguna fuerza de rozamiento en el liquido, la rotación uniforme del liquido como un todo (si no hay rozamiento en la suspensión del recipiente) no altera el equilibrio térmico y podría continuar infinitamente sin igualación de las velocidades

## § 118. Viscosidad de los gases y de los líquidos

La magnitud del coeficiente de viscosidad de los gases se puede apreciar basándose en que los tres procesos, rozamiento interno, conducción del calor y autodifusión, se efectuan en el gas mediante el mismo mecanismo molecular. En este caso, la magnitud análoga al coeficiente de difusion es la viscosidad cinematica y n/p Por eso se puede afirmar que, para el gas, las tres magnitudes, v.  $\chi y D$ , coinciden según el

orden de magnitud; así tenemos que v~vl La densidad del gas a-nm, donde m es la masa de las moléculas y n, el numero de las mismas por unidad de volumen; por eso, para el coeficiente de viscosidad n=ov se obtiene la expresión

$$\eta \sim nuvol \sim \frac{mc}{\sigma}$$
,

donde a es la sección de las colisiones.

So ve que el coeficiente de viscosidad, lo mismo que la conductibilidad térmica, no depende de la presión del gas. Como la velocidad eficaz o es proporcional a | T, se puece considerar que el coeficiente de viscos dad tamb én es proporcional a la raix cuadrada de la temperatura. No obstante, esta deducción es justa solamente en el grado en que se puede considerar constante la sección o de las colisiones. En et § 112 se ha indicado que la sección aumenta algo al disminair la temperatura En correspondencia con ello, la viscos dad disminutrá con la temperatura con más rapidez que V T.

Hasta qué grado se observan regularmente en los gases los vaiores aproximados de las magnitudes vix y D, se ve, por ejemplo, de los correspondientes valores para el aire (a 0 C). la viscos dad cinemática v=0,13, la difus vidad térmica x=0,19, y er coeficiente de autodifusion del nitrogeno y del oxigeno

D = 0.18

A continuación se dan los valores de los coeficientes de viscosidad de algunos gases y liquidos (a la temperatura de 20 °C):

Sustances	(f > 1)	em * s	Sustancia	g/s em	¢m10
Hadrogeno Aire Benceno	4-01-8.1	0,750	Agua Mercurio Glicerina	, 0,010 0.0155 15,0	0,010 0,0014 12,0

Es interesante señalar que siendo la viscos dad dinámica del agua considerablemente mayor que la de. aire, con respecto a la viscosidad cinemática ocurre lo contrario.

La viscosidad de los líquidos generalmente disminuye con el aumento de la temperatura, esto es natural, ya que en este caso se facilità el desplazamiento mutuo

de las moléculas. En los líquidos de poca viscosidad, por ejemplo, en el agua, esta disminución de la viscosidad, aunque sensible, no es considerable.

No obstante hay liquidos, principalmente los orgánicos, (por ejemplo, la glicerma), cuya viscosidad disminuye con el aumento de la temperatura muy rapidamente. Asi, por ejemplo, ai elevar la temperatura 10 (desde 20 °C hasta 30 °C), la viscosidad n del agua disminuye solamente en un 20%, mientras que la de la glicerina, en 2,5 veces. La reducción de la viscosidad de estos líquidos se produce según la ley exponencial, proporcionalmente a un factor de la forma  $e^{-E/RT}$  (para la glicerina  $E \approx 65000$  J/mol). Como se sabe (comp con el § 116), esta ley de dependelicia de la temperatura significa que el desarrollo del proceso (en el caso considerado, el desplazamiento) mutuo de las moleculas del Tiquido) esta relacionado con la necesidad de vencer la parrera de potencial. Al descender la temperatura, el liquido viscoso se condensa con mayor rapidez transformándose en un cuerpo sólido amorfo. En el § 52 ya se ha indicado que la diferencia entre un líquido y un cuerpo sólido amorfo solamente es de caracter quantitativo. Por ejemblo, la colofolna, a la temperatora ambiente es on solido. v va a 50-70 °C se comporta como una sustancia fluida de gran Aiscosidad, pero mensurable, de 10º-101 polses (como comparación señalemos que la consistencia de la miel o de la melaza corresponde a una Viscosidad de unos 5-10<sup>a</sup> poises)

Las propiedades mecánicas de esta clase de liquidos como la gheerina y la colofonia son interesantes también en otro-sentido (para-ser más concretos hablaremos solumente de la colofonta). La diferencia característica del sólido respecto del figuido es la resistencia a la variación de forma (caracterizada por el módulo de rigidez), resistencia que no posec el liquido. Se puede decir que la estructura molecular, del figuido «se amolda» inmediatamente a la variación de la forma. En los líquidos tipicos, esto se efectúa durante un instante de tiempo del orden de los períodos de las oscilaciones térmicas de las motéculas (17)-10-10-12 s) En la colofonia liquida, este camoldamiento» exige mucho más tiempo, y si la acción deformadora varía rapidamente, puede no llegar a producirse el «amoldamiento» ja las temperaturas de J0-70 °C, el tiempo característico de la co-Iofonia es de 10 4-10-8 s). Por eso, bajo acciones de rapida variación (producidas, por ejempio, por las oscilaciones acusticas), esta sustancia se comportará como un sólido elástico de determinado módulo de rigidez, mientras que bajo acciones de lenta variación, se comportará como un líquido fluido ordinario de viscosidad determinada.

### § 119. Fórmula de Poiseuille

Apliquemos la fórmula  $\Pi \rightarrow -\eta \frac{du}{df}$  para resolver unos simples problemas relacionados con la corriente de un líquido viscoso.

Emperemos por el cálculo de la fuerza de rozamiento que aparece entre dos pianos solidos paralelos que se desplazam uno con respecto al otro y el espacio entre ellos lo llena un liquido de viscosidad y Sea  $u_0$  la velocidad de este movimiento y h, la distancia entre los planos (en la fig. 1, el piano inferior está en

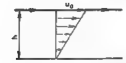


Fig. L

reposo y el superior se desplaza a la velocidad  $u_0$ ) El líquido advacente a las paredes será arrastrado por éstas, de tar manera que la velocidad de la corriente del líquido junto a las paredes inferior y superior será respectivamente igual a cero y a  $u_0$ . En el espacio entre las paredes, la velocidad u variará según la tey inical.

$$u = \frac{u_0}{h} x_1$$

donde x es la distancia desde la pared inferior (esta ley se obtiene de la misma manera que en el problema completamente análogo de la conducción del calor en una capa plana, V el § 110). La juerza de rozamiento buscada que actúa sobre 1 cm² de superficie de cada uno de los planos y que tiende a frenar el movimiento relativo de los mismos, vendrá dada por la magnitud del flujo de impulsión II, como se ha explicado en el § 117, y será

$$\Pi = \frac{\mu_{q}\eta}{\hbar}$$
,

es decir, es proporcional a la velocidad u<sub>b</sub> de los planos e inversamente proporcional a la distancia entre ellos.

Veamos, además, cómo fluye el líquido por un túbo cilíndrico de radio a y longitud L. Las presiones  $p_1$  y  $p_2$  de los extremos del tubo son distintas; por consiguiente, el líquido fluirá por el tubo bajo la acción de la diferencia de presiones  $\Delta p = p_3 - p_4$ . La velocidad u de la corriente del líquido en todas partes va dirigida según el eje del tubo, y varia de magnitud segun la perpendicular al eje (en dirección radial) dependicido solamente de una coordenada, de la distancia r hasta el eje. Por eso, para de flujo de impulsión transmitido en dirección radial, se puede escribír la expresión

$$\Pi = - \eta \frac{du}{dr}$$
.

Exammemos el volumen del líquido limitado, en el interior del tubo, por una superficie edfindrica co-axial con el tubo y de radio r. El flino total de la impulsion a través de esta superficie (de arca igual a 2n rL) será igual a

$$2\pi r L \Pi = -2\pi r L \, \eta \frac{du}{dr}.$$

Esta es la fuerza de rozamiento que actúa sobre el volumen considerado del líquido por parte del resto del mismo. Se compensa con la fuerza de la diferencia de las presiones aplicadas a los extremos del tubo, que es ignal a  $\pi r^a \Delta p$  [gualando estas fuerzas se obtione la ecuación.

$$\frac{du}{dr} = -\frac{r}{2L\eta}\Delta\rho,$$

de donde

$$u = -\frac{r^2}{4U_{11}}\Delta p + \text{const.}$$

La constante de integración se determina de la condición de ser igual a cero la velocidad en la superficie del tubo, es decir, cuando r a Definitivamente se obtiene que

$$u = \frac{\Lambda p}{4L\eta} (a^4 - r^4).$$

De esta manera, el líquido que fluye por el tubo posee, como habitualmente se dice, un perfil parabólico de velocidades la velocidad varia según una ley cuadradica desde cero, en la pared hasta el valor máximo  $u_{max} = a^2\Delta p/4L\eta$ ), en el eje del tubo (fig. 2) Determinemos la cantidad (masa M) de líquido que sale del tubo por unicad de tiempo Sea V ittel volumen del líquido que sale por unidad de tempo por

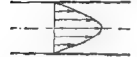


Fig 2

ua calindro de radio r. Estará claro que la diferencial de esta función será

$$dV(r) = u(r)dS$$
,

aunde u(r) es la velocidad del líquido a la distancia r del eje, y dS, el area del anillo de radio r y anclaira dr. Como dS=2  $\pi$  rdr, tendremos que

$$dV(r) = 2\pi r u dr = \frac{\pi \lambda_r}{4L_1} (\alpha^2 + r^2) r dr =$$

$$= \frac{\pi \lambda_r}{4L_1} (\alpha^2 + r^2) d(r^3).$$

De donde

$$V\left(r\right)=\frac{\pi \sqrt{p}}{4l_{11}}\left(a^{4}r^{4}-\frac{r^{4}}{2}\right)$$

tia constante de integración se considera igual a cero porque debe verificarse que V(t) = 0). El volumen total der líquido que sale del tubo por segundo es en valor V(t) cuando rea. Multiplicandolo por la censidar el del tropido, se halla la masa buscada.

$$M = \frac{n\Delta p}{8l \times} a^4.$$

Esta formula se denomina fórmula (ecuación o ley) de Poiseutle. Se ve que la cantidad de líquido que sale del fubo es proporcional a la cuarta potencia det radio del fubo.

En los ejemplos examinados, las corrientes de los fiquidos son estacionarias, la velocidad del fiquido en cada lugar es constante. Recordemos un ejemplo de movimiento no estacionario.

Supongamos que un disco sumergido en el líquido realiza oscilaciones de torsión en su plano, el líquido, arrastrado por el disco, también realizará un moyimiento oscilatorio. No obstante, estas oscilaciones se amortiguaran a medida que se afejen del disco, con lo cual surge la pregunta de cuál es el orden de magnitud de la distancia a que se produce un amortiguamiento considerable. Formalmente esta cuestion no se diferencia de la análoga examinada en el § 111 para las oscilaciones térmicas creadas por una lámina de temperatura variable. Sustituyendo en la fórmula del § 111 la difusividad térmica y por la viscosidad cinemática y, se obtiene la buscada «profundidad de penetracion». L. del movimiento oscilatorio del figuido:

$$L \sim \sqrt{\frac{v}{\omega}}$$
.

donde o es la frecuencia de las oscilaciones.

### \$ 120. Método de semejanza

Hemos examinado los problemas más simples del mo vinuento del liquido. En los casos más complejos, la solución exacta del problema tropieza generalmente con grandes dificultades matemáticas y, como regla, insuperables. Por ejemplo, no se puede resolver el caso general del problema del movimiento, en el interior de un liquido, de un cuerpo solido de forma esferica, que al parecer, es may simple

Debido a ello, al examinar distintas cuestiones del movimiento del líquido, adquieren gran importancia los métodos simples, hasados en consideraciones sobre las dimensiones de las magnitudes físicas de que pueda depender este movimiento.

Examinemos, por ejemplo, el movimiento uniforme de un sondo esférico a través de un líquido, y supongamos que el problema se reduce a determinar la fuerza de resistencia F que sufre la esfera. En lugar de hablar del movimiento del sólido a través del líquido, se puede hablar del flujo del figuido que confornea al sólido inmóvil, problema completamente equivalente. Este planteamiento del problema responde a las observaciones hechas en el túncl aeroninámico sobre como contornea la corriente de gas al cuerpo en cuestión.

Las propiedades Ilsicas del líquido que determinan su corriente o el movimiento de cuerpos sónidos extraños en el mismo, se caracterizan solamente por dos magnitudes, densidad p y coeficiente de viscosidad y Ademas, en el caso considerado, el movimiento depende también de la velocidad a de la esfera y del radio de la misma, a.

De esta manera, solamente tenemos a nuestra disposición cuatro parametros con las siguientes dimensiones:

$$[\rho] = \frac{g}{\mathrm{cm}^3}$$
,  $[\eta] = \frac{g}{\mathrm{cm}}$ ,  $[u] = \frac{\mathrm{cm}}{2}$ ,  $[a] = \mathrm{cm}$ .

Combinémoslos de manera que resulte una magnitud sin dimensiones. Antes que nada la dimension g se puede excluir solamente de una manera: dividiendo  $\eta$  por  $\rho$ , es decir, resultando la relación  $v=\eta/\eta$  de dimensiones  $\|v\| = m^{2/s}$ . Después, para excluir la dimension s se divide u por v  $\|u/v\| = 1/cm$ . Una magnitud sin dimensiones se obtiene multiplicando la relación  $u^{2s}$  por el radio u. Esta magnitud se designa con el símbolo Re

$$Re = \frac{u\theta}{v} = \frac{\rho u u}{\eta}$$

y se de omma número de Reynolds. Esta magnitud es una característica muy apportante del movimiento del liquido Está claró que otra magnitud cualquiera sin dimensiones so o puede ser una función del número de Reynolds.

Von amos a la definición de fuerza de resistencia, Esta fuerza tiene las dimensiones de gicin/sº Una magnitud de tales dimensiones creada con los mismos parametros será, por ejemplo, pata? Citalquier otra magnitud de las mismas dimensiones puede representarse sofamente como el producto de pata? por cierta función del número de Reynolds, que no tiene dimensiones. Por eso se puede afirmar que la buscada fuerza de resistencia se expresará por una fórmula como

$$F = \rho u^3 a^3 f$$
 (Re).

Está claro que la desconocida función f(Re) no puede determinarse por consideraciones de las dimensiones. Pero mediante estas consideraciones se ha conseguido reducir el problema de determinación de una función de cuatro parámetros (la fuerza F en función de  $\rho$ ,  $\eta$ , u y a), al problema de determinación de una función solamente, la f(Re). Esta función puede determinarse, por ejemplo, experimentalmente. Midiendo la fuerza de resistencia de una esfera cualquiera en un líquido cualquiera y construyendo con los datos obtenidos un grafico de la función f(Re), se obtiendos f(Re),

ne la posibilidad de saber la fuerza de resistencia para el movimiento de cualquier esfera en cualquier

liquido.

Las razones expuestas son de carácter general y se refieren, c.aro está, al movimiento estacionario en los líquidos de los cuerpos de forma cualquiera, y no solo a los esféricos. En este caso se entenderá que la magnitud a del número de Reynolds es una dimensión lineal cualquiera del cuerpo de la forma considerada; así se obtiene la posibilidad de comparar la corriente del líquido que contornea cuerpos geométricamente semejantes que se diferencian sólo por las dimensiones

Los movimientos que se diferencian por los parâmetros  $\rho$ ,  $\eta$ , u, a, siendo iguates los valores del número de Reynolds, se denominan senujantes. En estos casos, el aspecto del movimiento de los riquidos se diferencia solamente en la escala de todas las característi-

cas: distancias, velocidades, etc.

Aunque por brevedad se ha hablado de los líquidos, todo lo dicho se refiere también a los gases. La única condición que se considera cumplida es que la densidad del medio, líquido o gas, en su movimiento no sufre variación alguna sensible, de modo que se puede considerar constante, en estos casos, el medio en movimiento se cenomina incompresible. Aunque desde el punto de vista ordinario, el gas es un medio fácilmente compresible, las variaciones de la presion que se producen en el gas en su movimiento, generalmente son insuficientes para variar en algo considerable la Jensidad del mismo. El gas depira de comportarse como medio incompresible solo a velocidades comparables con la del sonido.

#### § 121. Lev de Stokes

Tornemos de nuevo a la fuerza de resistencia F de un cuerpo en un fuguido o gas en movimiento.

A velocidades suficientemente pequeñas, la fuerza de resistencia es proporcional a la primera potencia de la velocidad. Para obtener esta dependencia de la fórmula.

 $F = \rho u^2 a^2 f$  (Re).

hay que considerar que a pequeñas velocidades, la función f (Re) tiene la forma de f (Re) = const/Re Entonces se obtiene que

 $F = \text{const} \, \eta att.$ 

Se ve que de la proporcionalidad de la fuerza de resistencia respecto a la velocidad del movimiento, se desprende también la proporcionalidad respecto de las dimensiones lineales del cuerpo ty respecto del coeficiente de viscosidad del liquido.

La determinación del coeño ente de proporcionalia ad en esta ley exige cálculos más mu recissos. En el movimiento de una esfera en un líquido resulta que la const=6 m, es decir.

$$F \approx 6\pi\eta au$$
,

donde a es el radio de la esfera (esta ecuación se denom na ley o fórmula de Stokes).

Las razones arriba expuestas permiten señalar con mayor exactitud que se entlende concretamente por la velocidad esuficientemente pequeñas, que permite la aplicación de la fórmula de Stokes. Como se trata de la forma de la función / (Re), la condición buscada debe referirse a los valores del número de Reynolas, y como el número Re y la velocidad u (para las dimensiones dadas del cuerpo) son propurcionales entre si, está claro que la condición de velocidad pequeña debe expresarse como una condición de pequeña del número sin dimensiones. Re:

$$Re = \frac{mt}{N} \ll 1$$
.

De esto se deduce que la condición de ser «suficientemente pequeña» la velocidad es de carácter retativo. La magnitud verdadera de las velocidades permisibles depende de las dimensiones del cuerpo en movimiento (y de la viscosidad del líquido). Si las dimensiones son muy pequeñas, por ejemplo, las de las diminutas partículas en suspensión en un líquido que realizan un movimiento browniano, la formula de Stokes se puede aplicar incluso para velocidades que, desde otro punto de vista, ya no se podrían considerar pequeñas.

Si una esfera se desplaza por un líquido solicitada por una fuerza exterior P, por ejemplo, la de la gravedad teniendo en cuenta la pérdida parcial del peso en el líquido, al fin y al cabo se establece un movimiento uniforme a una velocidad en que la fuerza P estará exactamente compensada por la fuerza de la resistencia. De la ecuación P = F se halla que esta velocidad será

$$\mu = \frac{\rho}{6\pi a\eta}$$
.

Este formula se utiliza frecuentemente para determinar la viscosidad del líquido midiendo la velocidad de caída de una esferita sólida en el líquido. La viscosidad también se puede determinar con la formula de Poiseuille midiendo la velocidad de salida del líquido de un tubo por el cuai se hace fluir a determinada diferencia de presiones.

Con la fórmula de Stokes está relacionado el métotodo de medición de la carga elemental aplicado por primera vez por Millikan para medir la carga del electrón. En estos experimentos, pequeñísimas gotas obtenidas pulverizando aceite líquido, se introducen en el espacio entre las dos armaduras de un condensador plano. Las gotitas llevan cargas adquiridas por electrización al pulverizarse o absorber iones del aire Observando con el microscopio la caida de las gotitas debido solamente a su peso y determinada la velocidad, se puede hallar el radio con ayuda de la fórmula de Stokes, y después la masa de la gotita (cava densidad se conoce). Después, eligiendo convenier temente la diferencia de potencial de las armaduras del condensador, se puede conseguir que la gota se pare la fuerza de la gravedad dirigida hacia abajo se compensa con la eléctrica dirigida hacia arriba y que actua sobre la gota cargada. Conociendo el peso de la gota y la intensidad dei campo eléctrico, se puede calcular la carga de la gota. Estas mediciones demuestran que las cargas de las gotas resultan siempre iguales a un múltiplo entero de determinada magnitud, esta magnitud, estdentemente, sera la carga elemental.

#### § 122. Turbulencia

La corriente del líquido, estudiada en el § 119, que fluye por un tubo, se caracteriza por la regularidad y suavidad de movimiento: cada particula del líquido se desplaza según determinada trayectoria rectilinea y todo el aspecto de la corriente representa una especie de movimiento de diferentes capas del acquido a distintas velocidades, deslizándose unas con respecto a las otras. Este movimiento regular, estacionario del líquido se denomina laminar. Resulta, sin embargo, que la corriente del líquido conserva este carácter solamente a números de Reynolds no muy elevados. Cuando fluye por un tibo, este número se puede determinar por la formula Remuda.

donde d es el diámetro del tubo y u, la velocidad media

del tiquido. Si, por ejempio, se aumenta la velocidad de la corriente (por un tubo de diámetro dado), en un momento determinado cambia por completo el carácter del movimiento. Este se convierte en irregular. En lugar de lineas suaves, las particulas describen trayectorias complicadas, sinuosas y que varian continuamente. Este movimiento se denomina turbatento.

La diferencia de los dos tipos de movimiento se revela claramente ai observar la corriente del líquido por un tubo de vidrio, si se introduce en el flujo, mediante un tubito, un poco de líquido coloreado. A pequeñas velocidades, el líquido coloreado es arrastrado por la corriente fundamental en forma de hilo recto de gado, mientras que a grandes velocidades, este hilo se rompe y el líquido coloreado se mezcla rápida y casi unit-

formemente por toda la corriente

Si se sigue atentamente la variación de la velocidad del líquido en un parto cualquiera del flujo turbulento, se observarán fluctuaciones caóticas, irregulares de la velocidad alrededor de cierto valor mento. Los valores medios de la velocidad describen el movimiento del líquido en el cual se considera que estas tregulares fluctuaciones turbulentas se han amortiguado. Esta velocidad inedia es la que se tiene en cuenta cuando se habla simplemente de la velocidad.

del flujo tarbulento del figuido

La mezcla producida por el movimiento turbulento de un líquido es un mecanismo de transmisión de la impulsión mucho mas eficaz que el proceso de transmisión molecular mediante el rozamiento interno del flujo laminar. Por esta causa, el perfil de las velocidades segun la sección del tubo en el flujo turbulento, se diferencia considerablemente de la distribución de las velocidades en el flujo laminar. En este urtimo, la velocidad aumenta gradualmente desde la pared del tubo hasta el eje. En la corriente turbulenta, la velocidad casí es constante por la mayor parte del área de la sección del tubo y solamente en una delgada capa adyacente a la pared, disminuye rápidamente hasta el valor cero (como debe tener en la misma pared).

El pequeño papel de la viscosidad en comparación con la mezcla turbulenta tiene consecuencias más generales: la viscosidad, en general, no influye directamente en las propiedades del movimiento turbulento. Por eso, estas propiedades vienen determinadas por menor número de magnitudes que en el movimiento

laminar, entre ellas va no se tiene el coeficiente de viscosidad del líquido. La posibilidad de formar combinaciones de magnitudes de tales o cuales dimensiones a partir de las magnitudes que quedan, se redace cada vez más y, debido a ello, la aplicación del metodo de semejanza puede dar inmediatamente resultados más concretos. Hatlemos, por ejemplo, la dependencia entre la velocidad media u de la corriente que fluye por un tubo. y el gradiente de la presion que hace fluir la corriente, es decir, la relación  $\Delta p/L$ , donde  $\Delta p$  es la diferencia de presiones de los extremos del tubo, y L, la longitud del misino. Las dimensiones de la magnitud Ap/L son g cm-2.5-2 Para que resulten estas dimensiones, la unica combinación que se puede hacer con las magristudes de que disponemos (velocidad u, diámetro d del tubo y densidad del liquido  $\rho$ ) es  $\rho u^2/d$ . Por eso se puede afirmar que

$$\frac{\Delta p}{L} \sim const \frac{\rho u^2}{d}$$
,

donde const es un coeficiente numérico. De esta manera tenemos que en la corriente turbuler fa que fluye por un tubo, la velocidad media al cuadrado (y no simplemente la velocidad como en el flujo laminar) es proporcional al gradicide de la presión. No obstante, hay que tener en cuenta que esta ley solamente se cumple con aproximación, ya que no se ha ten do en cuenta la influencia de la capa limite, en la cual disminuye rápidamente la velocidad y, por consiguiente, la viscosidad desempeña un considerable

nanel

Ya se ha dicho que la corriente que fluye por un tubo se convierte en turbulenta a valores considerables del numero de Reynolds. La experiencia enseña que para ello, el número Re no debe ser inferior a 1700. Para menores valores de Re, la corriente laminar es completamente estable. Esto significa que al perturbar un flujo mediante un agente exterior cualquiera (una sacudida del tubo, irregularidades en la entrada del tubo, etc.), las alteraciones que se producen en el flujo laminar, se amortiguan rápidamente. Por el contrario, cuando Re, 1700, las perturbaciones del flujo acarrean la interrupción del régimen laminar y dua or gen a la turbulencia. Tomando excepcionales medidas de precaución para disminuir las perturbaciones inevitables, se puede desplazar la transicion

al régimen turbulento a valores de Re mucho más elevados, se ha conseguido observar el ilujo lam nar en un tubo incluso a Re= 50 000

La turbulencia es característica, en general, cuando los valores del número de Reynords son grandes. La turbulencia no sólo se produce al fluir un líquido (o gas) por un tubo, sino también al contornear di ferentes sólidos o, lo que es lo mismo, al desplazarse estos solidos por el interior del líquido. Detengâmonos

en el examen de este fenómeno

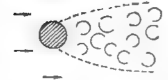
En concordancia con la ley de semcianza explicada en el § 120, es indiferente cual es la causa del gran valor del número de Reynolds, las grandes dimensiones a del cuerpo, la velocidad a o el pequeño vajor de la viscosidad y. En este sentido de puede decir. que a elevados numeros de Reynolds, el líquido se comporta como si posevera muy poca viscosidad. Peru esto se refiere solamente a los líquidos que fruyenlejos de las paredes solidas, mientras que junto a la superficie del solido se forma una delgada capa timite. o superficial en la cual la velocidad disminuve desde el valor correspondiente al movimiento sin rozamiento. hasta cero, que corresponde a la adhesión de Trabido. viscoso a la pared. La capa limite será fanto mos delgada, cuanto mayor sea el numero de Reynolds. En el interior de esta capa la viscosidad varia capidamente y, por lo tanto, la viscosidad de, líquido desempeña determinado papel.

Las propiedades de la capa limite conducen al importante fenómeno del llamado desprendimiento o discup-

cion del flujo al contornear un cuerno.

E, liquido, al pasar sobre un cuerpo, al principio se desplaza por la parte anterior del mismo, que se ensencha. En este caso parece que las capas o estratos, del liquido se comprimen y en correspondencia con ello. aumenta la velocidad y disminuye la presion, como se desprende de la ecuación de Bernoul i (V. el § 61). Al pasar el líquido por la parte posterior del cuerpo. que va disminuyendo, parece que las capas van ensanchándose, la velocidad disminuve y la presión se, eleva. Así tenemos que en esta parte del flujo, la presión aumenta en dirección al movimiento, es decir, surge una diferencia de presiones que se contrapone al movimiento del líquido. Esta diferencia de presiones que surgen en el Ilajo fundamentaj, actua tambien sobre el liquido de la capa limite, frenándola Las partículas del líquido de la capa limite, que se desplazan más jentamente que el frunido de las capas

exteriores, empiezan a moverse con mayor lentitud aún y, a un aumento suficiente de la presión (a medida que nos desplazamos a lo largo del cuerpo sumergido) se paran incluso, y después empiezan a moverse en dirección contraria. De esta manera, cerca de la superficie del cuerpo surge un movimiento de retroceso, a pesar de que el flujo fundamental continúa avanzando como antes. A medida que nos desplazamos más y más a lo largo del cuerpo, el flujo invertido o contracorriente se ensancha cada vez más y, al fin y al cabo, desplaza al flujo exterior y se produce el desprendimiento o la separación de la corriente de la pared



កិច្ច 3

Pero este movimiento de flujo invertido resulta completamente mestable y se convierte en seguida en turbulento. La turbulencia se propaga según la corriente del liquido y, a consecuencia de ello, detrás de cuerpo se produce una largo zona de líquido en movimiento turbulento, denominada estela turbulenta (de fiujo), como esquemáticamente se representa en la fig. 3. Para una esfera, por ejemplo, la estela surge aproximadamente para los valores de Re≈1.000 (siendo Re=\frac{da}{c}, donde des el diámetro de la esfera).

A grandes números de Reynolds, la estela turbulenta es la fuente principal de la resistencia del cuerpo que se des flaza por un líquido. En estas condiciones, para determinar la ley de la resistencia se pueden utilizar de nuevo las razones de amdades dimensionales. La fuerza F de resistencia que surfe un cuerpo de forma determinada, puede depender solamente de las dismensiones del cuerpo a, de la velocidad de mismo a y de la densidad del líquido p, pero no de la viscosidad del líquido. De estas tres magnitudes solamente se puede formar una combinación con las dimensiones de fuerza, a saber, el producto  $pu^*a^*$ . Por eso se puede afirmar que

 $F = \text{const} \rho u^a a^a$ ,

donde la const es un coeficiente que depende de la forma del cuerdo. De esta manera temenos que a grandes números de Reynolds, la fuerza de resistencia es proporcional al cuadrado de la velocidad (esta circunstancia se conoce con el nombre de ley de resistencia de Newton) Esta fuerza también es proporcional al cuadrado de las dimensiones lineales del cuerpo, que es lo mismo que ser proporciona, al área de la sección transversal (la cual es proporcional a aº). Por último, la fuerza de resistencia resulta proporcional a la densidad del líquido. Recuérdese que en el caso contrario, de numeros pequeños de Reynolds, la resistencia del líquido es proporcional a la viscosidad del mismo y no depende de la densidad. Mientras a pequeños valores de Re, la resistencia viene deferminada por la viscosidad del líquido, a grandes Re a primer plano pasa la influencia de la inercia (de la masa) del Hauido.



Fig. 4.

La resistencia a grandes numeros de Reynolds depende en aito grado de la forma del cuerpo. La forma del cuerpo defermina el punto de separación de la corriente y con ello, la anchura de la estela. Cuanto más extrecha sea la estela, tanto menor será la resistencia relacionada con la misma. Esta circunstancia determina la elección de la forma del cuerpo para que sufra la menor resistencia posible. Esta forma se dice que es aerodinámica.

El cuerpo aerodinámico debe ser redondeado por delante y alargado por detrás afilándose suavemente hacia el extremo, como se representa en la fig. 4 (el dibujo puede representar el perfil de la sección longitudinal de un cuerpo de rotación alargado, y puede ser la sección de una «ala» de gran envergadura). Los flujos que resbalan a lo targo de un cuerpo de esta clase parece que se juntan suavemente por detrás, sin desviarse mucho hacia lado alguno, con ello se evita la rápida elevación de la presión en la dirección del flujo. El desprendimiento de la corriente se produce solamente junto al extremo agudo, por lo cual, la anchura de la estela furbulenta es muy pequeña. Al hablar de la resistencia a grandes velocidades hav

que recordar que todo lo dicho se refiere a velocidades pequeñas con respecto a la del sonido, es decir, cuando el riquido se puede considerar incompresible.

#### 6 123. Gases enrarecidos

Todas las conclusiones sacadas en los §§ 113 y 118 sobre los procesos de transporte en los gases, son justas mientras el gas no esté muy enrarecido. Precisamente el recorrido de las moléculas debe ser pequeño en comparación con las dimensiones de los cuerpos considerados (del recipiente en que se halla el gas, de los cuerpos que se desplazan a través del gas, etc.). Sin embargo, va a las presiones de 10<sup>-3</sup>—10<sup>-4</sup> mm Hg. el recorrido aumenta hasta 10-100 cm, igualándose e incluso superando las dimensiones habituales de los instrumentos. Con una situación analoga nos encontramos en las cuestiones relacionadas con los vuelos espaciales alrededor de la Tierra: va a la altura de unos 100 km, el recorrido de las particulas del gas ionizado a esa altura es de decenas de metros

Aqui denominaremos gases enrarecidos a los que el recorrido de las moléculas sea grande en comparación con las dimensiones del cuerpo. Este criterio depende no sólo del estado del propio gas, sino también de las dimensiones de los cuerpos que realmente se estudian. Por eso, un mismo gas puede comportarse como enrarecido y como no enrarecido, segun las condiciones

en que se halle.

Veamos la transmision de calor entre dos láminas sólidas calentadas a distintas temperaturas e introducidas en un gas. El mecanismo de este proceso en gases no enrarecidos y enrarecidos es completamente diferente. En el primer caso, la transmision de calor de la pared más caliente a la menos caliente se efectua mediante una «difusion de energia» gradual que se transmite de molécula a inolécula a) chocar entre sí Pero si el recorrido i de las moléculas del gas es grande en comparación con la distancia h entre las láminas, las moléculas, en el espacio entre las placas, no sufren ninguna colisión prácticamente entre sí y, al reflejarse desde una lámma, se desplazan libremente hasta chocar con la otra. Las moléculas que han adquirido de la lámina mas caliente cierta energia, se alejan de esta lámina y después, al chocar con la menos caliente, le ceden parte de la energia Es evidente que no tiene ningún sentido hablar del gradiente de temperatura en el espacio entre las láminas. Pero, por analogia con la expres ón  $q = -\frac{dT}{dk}$  del flujo de calor, determ nemos ahora la «conductado de la gas enrarecido mediante la relación

$$q = - \times \frac{T_1 - T_1}{h}.$$

donde  $T_2 \sim T_4$  es la diferencia de temperat na de las láminas. Et orden de magnitud de este coeficiente se puede apreciar directamente por analogía con la expresión deducida en el § 113 para la conduct.bilidad térmica corriente

$$\varkappa \sim \frac{vlac}{\mathcal{X}_0}$$
.

Sin necesidad de repetir de nuevo todos los razonamientos, baste observar que en lugar de la col siones de las moléculas entre si, tunemos que las moléculas chocan directamente con las laminas, por eso el recorno libre / de esta formula habrá que sustituirlo por la distancia entre las laminas h:

$$\varkappa \sim \frac{vhnc}{N_n}$$

frecordemos que c es el calor molar del gas, v, la venocidad eficaz de las moléculas, y n, el numero de moléculas por cin'il Colocando aquí n-p/kT y sustituyendo el producto  $N_{n}k$  por la constat te de los gases R, se obtiene

$$\kappa \sim ph \frac{vc}{RT}$$
.

Se ve que la «conductibilidad térmica» de un gas enrarecido es proporcional a la presión del mismo, en contraposición a la conductibilidad térmica de un gas no enrarecido, que no depende de la presion. Sin embargo hay que subrayar que esta conductibilidad aquí ya no es una magnitud característica del gas, sino que depende también de la distancia h entre los dos cuerpos.

En la disminución de la conducción de calor, con la presión, de un gas enrarecido se basa la utilización del espacio en que se ha hecho el vació para el aislamiento térmico, por ejemplo, en los llamados frascos de Dewar para conservar los gases licuados, recipien-

tes de dobie pared donde se ha hecho el vacio. A medida que se va haciendo el vacio, al principio no varia la conducción del calor del aire y sólo cuando el recorrido de las moléculas se puede comparar con la distancia entre las paredes del recipiente, la conducción del calor empieza a bajar rápidamente.

Un carácter analogo tiene también el rozamiento interno en los gases enrarecidos. Sean, por ejemplo, dos superficies sólidas, entre las cuales hay una capa de gas enrarecido, y que se desplazan una con respecto a la otra a la velocidad u. El «coeficiente de viscosidad» del gas lo determinaremos de la relación

$$\Pi = \eta \frac{u}{h}$$
.

donde  $\Pi$  es la fuerza de rozamiento (por cm²) que actúa sobre las superficies sólidas, y h, la distancia entre ellas Sustituyendo en la fórmula obtenida en el § 118, $\eta \sim nmol$ , el recorrido l por h, se obtiene

η ~ nmole.

Colocando en esta fórmula  $n=p\ hT\ y\ kT\sim mv^2$ , se obtiene definitivamente que

$$\eta \sim \frac{\rho h}{p}$$

Así se tiene que el «coeficiente de viscosidad» del gas enrarecido también es proporcional a la presión. Lo mismo que la conductibilidad térmica, esta magnitud no sólo depende de las propiedades del mismo gas, sino también de las dimensiones características que figuran en el problema considerado.

Apliquemos el valor obtenido de η para apreciar la fuerza de resistencia F que sufre un cuerpo que se desplaza por un gas enrarecido. En este caso por h se comprenderán las dimensiones lineales a del cuerpo. La fuerza de rozamiento por cm² de la superfície del cuerpo será.

$$\Pi \sim \eta \frac{\theta}{a} \sim \frac{pn}{\theta}$$
.

siendo u la velocidad del cuerpo. Multiplicando esta fuerza por el área de la superficie S del cuerpo, se obtiene

$$F \sim \mu \rho^5$$
.

De esta manera tenemos que la resistencia que ofrece el gas enrarecido, es proporcional ai área de la superficie del cuerpo, a diferencia de la resistencia en un gas no enrarecido, que es proporcional a las dimensio-

nes lineales del cuerpo.

Dentengámonos, ademas, en ciertos fenómenos interesantes relacionados con la salida de un gas enrarecido por estrechos orificios, de dimensiones pequeñas en comparación con el recorrido de las moléculas Esta salida, denominada efusión, no se parece en nada a la salida o escape habitual a través de un orificio grande por el cual el gas sale en forma de chorro continuo. En la efusión, las moléculas salen del recipiente independientemente una de otra, formando un «haz molecular», en el cual cada molécula se desplaza a la misma velocidad con que ha llegado al orificio. En la efusión, la velocidad de salida del gas, es decir, el número de moleculas que salen por segundo del ortficio, es una magnitud de orden igual al producto Snv, doude S es el área (let orificio. Como n = p/kT. y  $v \sim V \overline{kT/m}$ , tendremos que

$$Sno \sim \frac{pS}{\sqrt{mkT}}$$
.

Seña emos que la velocidad de elusión disminuye con el aumento de la masa de las moleculas. Por eso, en la efusión de una mezcla de dos gases, el gas saliente será rico en el componente más ligero. En este fenómeno se basa uno de los mélodos más usados de sena-

ración de isótopos

Sean dos recipientes con gases a diferentes temperaturas.  $T_1$  y  $T_2$ , y que se comunican entre si mediante un pequeño orificio o un tubo de pequeño diámetro. Si los gases no estuviesen enrarecidos, en ambos recipientes se establecería la misma presión, de manera que en el orificio, las fuerzas con que ambos gases actúan uno sobre el otro, fuesen iguales. Sin embargo, para los gases enrarecidos estas consideraciones pierden el sentido, ya que las moléculas pasan libremente a través del orificio sin chocar entre si. En este caso, las presiones  $p_1$  y  $p_2$  se establecen de manera que el número de moléculas que pasan por el orificio en ambos sentidos, sea el mismo. Según la formula obtenida para la velocidad de salida, esto significa que debe cumplirse la condición

$$\frac{p_1}{\sqrt{T_1}} = \frac{p_2}{\sqrt{T_2}}.$$

Así tenemos que en ambos recipientes se establece una presión distinta, siendo así que en el de temperatura más elevada la presión será mayor Este fenómeno se denomina efecto de Knudsen. Hay que tenerlo en cuenta, en particular, al medir presiones muy bajas, ya que la diferencia de temperatura del gas que se estudia y del gas del instrumento de medición, acarrea también la corrrespondiente diferencia de presión.

# § 124. Superfluidez

Ya se ha indicado que el helio líquido es un cuerpo físico excepcional por sus propiedades, un «líquido cuántico» cuyas propiedades no se pueden comprender basándose en las concepciones de la Mecánica clásica. Esto ya se revela en el hecho de que el helio permanece líquido a todas las temperaturas incluso hasta la

de cero absoluto (V. el § 72)

El helio pasa al estado líquido a 4,2° K. A la temperatura de unos 2,2° K, el helio, permaneciendo líquido, sufre otro cambio, una transición de fase de segundo orden (V. el § 74). El helio líquido a temperaturas superiores al punto de transición se dellomina helio I, y el de temperatura inferior, helio II. Las propiedades que se describen a continuación, corresponden al helio II.

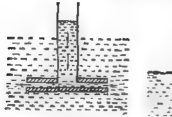
Una de estas propiedades es la enorme velocidad de transmisión del calor del helio líquido. Las diferentes temperaturas de los extremos de un tubo capilar lleno de helio se igualan con extremada rapidez, así que el helio // resulta ser el mejor de los conocidos conductores del calor. Esta propiedad, dicho sea de paso, explica la variación que salta a la vista al observar visualmente la transformación del helio / en helio //: la superficie del líquido, que hierve continuamente, al alcanzar el punto de transición súbitamente se tranquiliza y se hace lisa. La causa consiste en que debido a la gran rapidez de sustracción del calor de las paredes del recipiente, en éstas no se forman las burbujas de vapor características de la ebullición y el helio 11 se evapora solamente de su superficie descubierta.

No obstante, la propiedad fundamental, primarta, del helio líquido es otra, la denominada superfluidez, descubierta por P. L. Kápitsa. Se trata de la visco-

sidad del helio liquido,

La viscosidad de un líquido puede medirse según la velocidad con que fluye por finos capilares. Pero en el caso considerado este método no sirve y se necesita un método que permita el paso a mayor cantidad de

liquido que en el capilar. Esto se consigue en el experimento en el que el helio II fluye por una renor, a miy estrecha (de unos  $0.5\mu$ ) entre dos discos pulidos de vidrio (fig. 5). Sin embargo, incluso en estas condiciones, no se consigue revelar ninguna viscosidad del helio fliquido, lo cual testimonia que es igual a cero. La ausencia de viscosidad en el helio II se denomina superfluidez



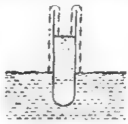


Fig 6.

Fig. 6

Con la superfluidez del helio // está directamente relacionado el fenomeno de flujo de película. Los niveles del helio liquido de dos recipientes separados por un tabique o pared, se igualan con el tiempo. Esto trasiego se efectua por una finisima película (de unos centenares de angstromes de espesor) formada por el helio liquido en las paredes, película que en este caso desembeña la función de sijón (lig. 6). El propio hecho de formarse la película no es una propiedat, pecultar sólo del helio 11. Cualquier l'iquido que moje una superficie sólida forma una pelicula. Sin embargo, en los liquidos corrientes, la formación de la película y su expansión por la superficie, se efectúan con extremada lentitud debido a la viscosidad del líquido. Mientras que la formación y desplazamiento de la polícula del helio // se producen rápidamente debido a la superfluidez del mismo. La velocidad del flujo de pel'cula, llega a ser de decenas de centimetros por segundo Arriba se ha hablado de la viscosidad del helio medida por la velocidad a que fluye el líquido por una rendija fina. Pero ia viscosidad del figuido puede medirse también de otra manera. Si un disco o cilindro suspendido y sumergido en un líquido efectua oscilaciones de torsión alrededor del eje, el rozamiento que sufre y que frena las oscilaciones será una medida de apreciación de la viscosidad. Resulta que en estas

mediciones, el helio // revela una pequeñísima viscosidad, que no es igual a cero ni mucho menos (es

del orden de 10-6 poises).

La teoría que explica estas propiedades paradójicas del helio líquido, no se puede exponer aquí antes de explicar los fundamentos de la mecánica cuántica (esta teoría la ha expuesto L. D. Landáu). No obstante describiremos el cuadro físico a que nos lleva esta teoría.

Generalmente se considera como cosa que se cae por su peso, que para describir el movimiento de un llquido es suficiente por completo indicar la velocidad en cada lugar de la corriente. Pero este postulado resulta injusto para describir el movimiento del líqui-

do cuántico, como lo es el hello //.

Resulta que el helio // puede efectuar dos movimientos a, mismo tiempo, así que para describir la corriente hay que indicar el valor de dos velocidades, y no de una, para cada punto de la misma. Para mayor claridad supongamos que el helio // es una meze a de dos líquidos, dos componentes, que pueden desplazarse independientemente «uno a través de, otro» sin rozamiento entre si. Pero en realidad el liguido es uno, y hay que subrayar que este modelo de «l'iguido doble» dei helio 11 no es más que un cómodo método para describir los fenomenos que se producen. Como cualquier descripción de los fenómenos cuanticos utilizando términos clásicos, este metodo no es completamente adecuado, cosa natural si se requerda que nuestras concepciones y representaciones, son una reflexión de todas los fenómenos, cosas, etc. con que se tropieza en la vida corriente, mientras que los fenomenos cuánticos generalmente se revelan en un micromando inaccesible a nuestras percepciones directas

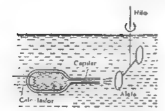
Cada uno de los dos movimientos simultíneos del helio líquido está relacionado con el desplazamiento de una masa determinada de líquido. En este sentido se puede habiar de las densidades de ambas «componentes» del helio II, aunque hay que subrayar de nuevo que esta terminología no significa de ninguna manera la división real de los átomos de la sustancia en dos categorías. Cada uno de los dos movimientos es una propiedad colectiva de gran número de unos mismos atomos del líquido.

Ambos movimientos son completamente distintos por sus propiedades. Uno de los movimientos se produce como si la «componente» correspondiente no

posevera viscosidad alguna, esta componente se denomina superfluida. La otra componente, denominada normal, se mueve como un liquido viscoso corriente. Con esto no se acaban las diferencias entre las dos clases de movimiento en el helio II. La diferencia más importante reside en que la componente normal transporta calor en su movimiento, mientras que el movimiento superfluido no va acompañado de transporte alguno de calor. En cierto sentido se puede decir que la componente norma, es el propio calor, que en el helio liquido se independiza separándose de la masa comun del líquido y parece que adquiere la capacidad de desplazarse con respecto a cierto «campo» o «fondo» que se halla a la temperat ira del cero absoluto. Este cuadro se diferencia radicalmente de la representación clásica, habitual, del calor como movamieno desordenado de atomos inseparable de toda la masa de la sustancia,

Estos conceptos permiten explicar directamente los resultados principales de los experimentos descritos. Antes que nada se elimina la contradicción entre las mediciones de la viscosidad del lluurdo según el rozamiento que sufre el disco al girar, y según fluye el líquido a través de la rendija. En el primer caso, el disco se frena porque al girar en el helio Tiquido, roza con la parte «normal» y en realidad se mide la viscosidad de esta componente. En el segundo caso, por la rendija fluye la parte superfluida del heiro, mientras que la componente normal, que posee viscosidad, se deliene «infiltrándose» por la rendija muy lentamente, así, en este experimento se defermina que la componente superfluida no posee viscosidad Pero como el movimiento superfluido no transporta calor, al flutt el helto por la rendua parece como si se filtrase el líquido sm el calor, y éste se quedase en el recipiente. En el caso limite ideal, sería suficiente una fina rendija para que el líquido que fluye se hallase a la temperatura de cero absoluto. En el experimento real, el liquido que fluye tiene una temperatura más baja que la del recipiente, pero no igual al cero absoluto. Así, al comprimir el helio II para hacerlo pasar por un filtro poroso, se consigue disminuir la temperatura del helio en 0,3 -0,4°, que para las temperaturas de no más de 1-2" K, es una gran magnitud

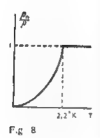
Con la misma naturalidad se explica la enorme velocidad de conduccion del calor del hello II. En lugar del iento proceso de transporte molecular de energia en la conducción habitual del calor, en este caso se produce un rápido proceso de transporte de calor por el flujo de la componente normal del líquido. La relación del proceso de conducción de calor en el helio II con la aparición de movimiento en el mismo, se demuestra claramente con un experimento, cuya idea reside en lo siguiente ante el orificio de un pequeño recipiente lleno de helio líquido y sumergido en helio líquido, se coloca una aleta ligera (fig. 7). Al caientar el helio del recipiente pequeño, la aleta se desvía. Esto se debe a que el calor sale del recipiente pequeño en forma de chorro de la componente viscosa normal, el cual desvía la aleta que se halla ante el orificio. Al encuentro de este chorro penetra



alg 7.

en el recipiente una corriente de la componente superfluida, de manera que la cantidad real de liquir o del recipiente pequeño no varia, permaneciendo ileno. Como no posee viscosidad, la componente superfluida no mueve la aleta al contorpearla.

Las dos componentes del helio // se revelan directamente en el experimento cuya idea consiste en que al girar un recipiente citindrico con helio liquido, parte de la masa, la componente normal, que roza con la superficie de las paredes, es arrastrada, mientras que la parte superfluida debe permanecer en reposo (en el experimento real, el giro se sustituye por oscilaciones de torsión en recipiente de una pila de gran numero de discos delgados, con 10 cual aumenta el área de la superficie que arrastra al líquido) A temperaturas superiores a la del punto de transicion (helio I), todo el liquido se halla en estado normal y todo es arrastrado por las paredes que giran. En el punto de transición aparece por primera vez una nueva propiedad cualitativa del liquido la componente superfluida, en esto reside la naturaleza de la transición de fase de segundo orden en el helio figuido. A med da que ya bajando la temperatura, la parte



de la componente superfluida aumenta y a la temperatura del cero absoluto, el líquido debe transformarse todo en superfluido. En la fig. 8 se representa el aspecto de la dependencia con respecto a la temperatura, de la relacción entre la dens dad  $\rho_n$  de la componente normal del hello líquido y la densidad total del líquido  $\rho$  (se sobrentiende que la suma de las densidades de las componentes normal,  $\rho_n$ , y superfluida,  $\rho_n$ , siempre es igual a la densidad total,  $\rho$ )

Por último, detengámonos en otro fenomeno más del liello líquido, relacionado con la propagación de las ondas acústicas por el líquido. Como se sabe, en un liquido corriente, las ondas sonoras son la propagación por el mismo de un proceso de compresiones y dilataciones. En este caso, cada particula de Tiquido efectúa un movimiento oscilatorio, desplazándose alrededor de una posición media de equipório, a una velocidad que varia periódicamente. Pero en el helio // se pueden producir simultáneamente dos distintos movimientos a diferentes velocidades. Debido a ello aparecen dos posibilidades, diferentes en esencia, de movimiento de la onda acústica. Si ambas componentes del liquido efectúan el movimiento oscilatorio en el mismo sentido como si se desplazacen juntas, tendremos una onda sonora del mismo carácter que la det liquido corriente.

Pero las dos componentes tambien pueden efectuar las oscilaciones en sentidos opuestos, desplazançose al encuentro cuna por el interior de la otras, de manera que la cantidad de masa transportaga en uno y otro sentido casi se compensa. En esta onda, onda del segundo sonido demoninada ondo de temperatura o de entropta o simplemente segundo sonido, casi no se producen compresiones y dilataciones del líquido Pero en el líquido tienen lugar oscilaciones periódicas de temperatura, ya que las mutuas oscilaciones de las componentes normal y superfluida, en realidad son oscilaciones del calor con respecto a un «campo o fondo superfluido». Así se tiene que la onda del segundo sonido es una especie de «onda de temperatura», por consiguiente es natural que para crear una onde de éstas, haya que utilizar una fuente en forma de calentador de temperatura periódicamente variable

Todo el tiempo se ha estado hablando del helio .iquido Hay que concretar que lo dicho se refiere a uno de los isótopos del helio, al isótopo corriente Hel o helio 4. Además existe otro isótopo más raro,

el He<sup>a</sup> o helio 3. Aplicando los métodos de la Física. nuclear se puede obtener este isótopo en suficientes cantidades para la liquefacción y experimentación del mismo. Esto también es un «líquido cuántico», pero un líquido de propiedades completamente diferentes y, en particular, no superfluido. Aunque quimicamente los dos isótopos del helio son completamente idénticos, entre ellos hay una diferencia excepcionalmente importante debido a que los núcleos de los átomos del He constan de un número par de partículas (protones y neutrones), mientras que los del He', constan de un número impar de las mismas. Esta diferencia conduce a que las propiedades cuánticas de ambas sustancias sean completamente distintas y con ello, las qualidades (isleas de los correspondientes liquidos.

## INDICE ALFABÉTICO

Acción amortiguadora 287 Aceleración 21 - angular 88 - de la gravedad 72 Adsorbente 299 Adsorción 299 Aerosol 312 Alimidad electronica 122 Agente con actividad superfectal 300 Amortiguamiento aperiodreo 108 Amplitud de la oscilación 100 Análisis térmico 269 Angström 126 Angulo de contacto 302 de destizamiento 323 de torsión 326 Amones 282 Anisotropia 145 Alomo - gramo 118 Atomos 118 Autocalusión 356

Balanza de lorsion 326 Bar 164 Baria 164 (N. del T.) Barrera de potencial 43 Brazo de la impulsión 49

Calor, cantided de 181 - de dilucion 250

— ← dísolución 250 - - latente 219

- - molar (molecular)

187

 reacción 272 - - solucion 250

 total 186 Caloría 185

Cámara de niebla (de Wilson) 311

Compo central 52 -- de fuerzas 30 - eléctrico 56

- - de un hilo rectilineo cargado 67

- de un piano cargado 68

 — de una esfera cargada 65

- -- propiedad de superposicion del 50

- gravitatorio 69 - uniforme 30

Cantidad de cator (8) Capacidad colorifica 185 a presión constante

185 — a volumen constante

185

— — de los gases 187 Carga eléctrica 56

- elemental 119 Catálists 290

Cationes 282 Centro de gravedad 91

 de masas (de inercia) 19 - de simetria (de inver-

sion1 129 Centros activos 294

— de condensación 225 de formaçión de vapor 225

Cero absoluto 161 Cielo de Carnot 207

Clases emstalinas 145 Coagulación 313 Coeficiente de amortiguamiento 107

- (factor) de amplificación 116

 de autodifusión 336 de compresibilidad 191

de difusión 341, 355

- - termica 361 — dilatación lérmica

192 - de Poissan 317

- de rozamiento 338 — — estático 339

 de fension superficial 296

 de viscusidad 365 Colisiones 43 Colorde 312

- Ilafilo 313 - Hafalio 313

Compresibilidad 232 Concentración de solucio-

nes 250 molar 250

superficial 299 Cendensacion 225

- capitar 309 inversa 265

Conducción del calor 341. 343

- en los gases 354 Conductibilidad termica 343

Constante capillar 308 Constante de amortigua-miento 107

— de Boltzmann 160

de equilibrio 277

- de Faraday (faraday) 119

 de gravitación 69 de ionización (de diso-

cración) 284 - de la red 140

- de los gases 171 Contenido térmico (calorifico) 186

Convección 343 Cortadura 323

Cristales 133 →, defectos de los 330

liquidos 247 ordenación de los 245 Cuerpos condensados 190

Culombto 57 Curva [linea] de vapor 216, 262

- — — Hquido 262

Choque central 45 Choques 43

 elásticos 43 - inelásticos 44

Decrecimiento logaritmico de la oscilación 108 Decremento logaritmico de la oscitación 108

 elastica 327 Deformación homogénea 319 - plastica 327 por (simple) compression "315, 3,9" -- - tracción 315 Desatzamiento 322 Destriación fraccionada 264 Deuterio 124 Deuterón 124 Diagrama de lases (de constitucion) 216 — — del agua 238 — — del azofre 238 - - del carbono 240 - - del helio 236 - vectorial 109 Offerencia de presión 306 Difusion 341 - en los gases 354 — — solidos 362 - térmica 360 Difusividad (lérmica) 344 Dimensiones de las magnitudes fisiças 26 Distraction de la energia 10h - de borde 330 Disjocación en espiral 331 Disgemeión electrolítica - - grado de 279 Distancia nodal (de la red cristalina) 134 Distribución de Soitzmenn 173 — de Maxwell — Boltzmann 175 Duración (liempo) de las oscilaciones 107 Ebullicton 224, 261 Ecuación adiabatica (de Poisson) 197 - de Bernoull, 203 de Clapevron Clausius 219 - de Einstein 360 - de estado 165 - - del gas perfecto 170 -- de Porseullle 372 - de Van der Waals 228 - del movimiento del cuerno que gira 87

Defectos de los cristates 330

Deformación 315

- de cortadura 323

de deslizamiento 323

- - - del punto mate-Ttal 24 weneral del proceso adiabático 196 Efecto calorifico (termico) - de Knudsen 387 (expansión) Joule-Thomson 199 Efecto de tampón 287 Elusion 386 Eje de inversión (de rotación refleja, de giro reflejo, giroides) 130 - heticoidal (du tornillo) 144 - a de simetria 129 Electrólitos 282 Electron 119 Electron-voltio 121 Elementos de simetria 129 Estereoisómeros ópticos 133 Elevacion capilar de un liquido 307 Emulsión 312 Enantiomorfismo 132 Energia centrifuga 97 - cinclica 36, 82 de activación 287 Energia de enloce 121, 125 - Jel punto cero 189 - glastica 318 - interna 38 - potencial 32, 34 - superficiai 296 - total 36 Fotalpia (contenido calorifleo, contenido térmico, ealor total) 186 Potropia 212 Equilibrio de fases 269 — estable 41 - mestable 42 - guimieo 274 - termico 158, 165 Escala absoluta (termodinamica, de Kelvin) 159, de Celsius (centigrada) 161 Estados alotrópicos 237 - de agregación de la materia 166 Estrangulación 201 Evaporación 222 Expansión (electo) Juule-Thomson 199 Exponente de hidrogeno 286 Factor de activación 288

 de amortiguamiento 107 - de amphilicación 116 — (de) Boltzmann 178, 266 Feraday 119 Fase de la oscilación 100. Pase dispersa 312 - dispersanto 312 Fases de la materia 215 Fenómenos capitares deterfaciales, de superficie) -- de transporte 365 Fermi (unidad) 27 Floculación 313 Flujo del campo eléctrico de difusión 341 - de película 388 estacionario 201 - invertido 381 Formas alotrópicas 237 Formula barométrica 174 - de Potseuthe 370 - (ley) de Stokes 376 - (teorema) de Torricelli 204 Precuencia 99 Frecuencia de latido 115 - pulsación 115 fricción interna 365 Luerza 23 - centraluga 96 - de Corlolis 96 - de mercia 95 recuperadora (de restitución, de recuperación) 101 - resultante 90 de rozamiento 106. 338 — iricción 338 - - frotamiento 338 - s capitares 305 - s de Van der Waals (de largo alcance) 127, 224 - en un campo exte-FIOF 172

Gas perfecto (Ideal) 168

— en un campo exterior 172
Gaves enrarecidos 383
Gel 313
Gelación 313
Gelificación 313
Geroscopio 92
Grado de disociación (de nonzación) 279, 285
Grados de libertad 14
Grupos espaciales 142

Haz molecular 180 Hidrogeno atómico 279 Hidrosol 312 Hueco 330

Impulsión de un sistema 16 Indice de hidrogeno 286 - de acidez 286 Indices del plano reticular 155 - de Miller 155 Intensidad del campo eléctrico 58 — — gravitatorio 71 Interacción electrica 56 - gravitatoria 69 - molecular debido a las fuerzas de Van der Waals Interdifusion 363 Interrugción de las cadenas 294 Intervalo de fila (de la red cristalina) 134 Ion 121 Isobaru Iti5 Isócora 165 Isomeros opticos 133 Somurfismo 258 soferma 165 Isotopos 122 Isotropia 32

Ley de seción de (las) ma-584 276 - de Avogadro 170 de Boyle-Manolte 171 - de Conlomb 56 - de Dalton 172 - de Dulong y Petit 193 - de equilibrio 88 - de Gay-Lussac 172 de Henry 252
 de Hess 273

- de Hooke 317, 328 - de Kepler, primera 77 — — — segunda 53

-- -, tercers 76 - de la conservacion de la carga 59

- - - de la energia 35, 36

— — — de la impuisión 17

- de la gravitación (uni-- versal) de Newton 69 - de la inercla 12

- de (la mecánica de) Newton, segunda 24

- de la racionalidad (de los indices) 157 de (la) resistencia de Newton 382

- de las áreas (de Kepler)

Ley (regia) de las fases 272 - de los estados corres-

pondientes 232 - de masas 277

- de Newton, primera 12 - - -, lercera 26

- de Pascal 315 - de Raoult 258

- (lórmula) de Stokes 375 - de Van't Hoff 257

- del aumento de la en-Impia 213

Limite de clasticidad (clastico) 327 — de fluencia 329

Linea [curva] de líquido 262

Lines [curva] de vapor 216, 262 Lanens eléctricas de luerza

Liquidos eristalinos (cristales figulilos) 247

Longitud equivalente (del péndulo compuesto) 105

Masa reducida 54 Medio dispersante 312 Medion isotropos 145 Menisco 303 Metodo crioscópico 261 Mezcla azeotropica 264 Mezclas de líquidos 252 Modificaciones alotropicas

Modulo de compresibilidad

- de elasticidad 1de Young) 317

- de Poisson 317 - de rigidaz 323 Mojadura 304

Molaridad 250 Moléculas 124 - enentiomorlas e estereo-

isomeras 132 -, simetría de las 129 Momento de inercia 82

- de la impulsión 48, 85 - del par (de fuerzas) 92

- de torsion 326 — de una fuerza 50

Movil perpetuo de prime-

ra especie 207

- de segunda especie 207 Movilidad 358

Movimiento armónico 99 - browniano 158

- con un grado de libertad 39 - de reacción 18

- del cuerpo sólido 77

- en un cantpo central 52 - - - uniforme 30 - finito 41

- Inlinito 41 - kepleziano 75 - laminar 377

- po perturbado 76 - termice 158

- turbulento 378 - unidimensional 39

Neutrones, 122 Václeo stámico 118 Nudo (de la red cristalina) 133

Número atómico - de Avogadro 118 - de Loschmidt 170 - de masa 122 - de Reynolds 374

Onda de temperatura 351, Ordenación de los crista-

es 245 Oscilación, amplifud de la 100

- decremento (decrecimiento) logaritmico de la

- del punto cero 163 -, fasc de la 100 Oscilaciones 89

- amortiguadas 106 - de torsión 106

-, diagrama vectorial 109 - forzadas 108

- propias 102 - pequeñas [0]

- (tiempo de) duración de las 107

Osmosis 256

Par de fuerzas 91 Pendulo compuesto (fisico) 104 - de Foucault 13, 98

- simple 103 Pendulo de torsión 106 Periodo 99

 de identidad (de la red cristalina) 134 Peso atómico 118 - estadistico 212 Plano de deslizamiento 334 - - y reflexión 144 - de simetria 129 - reticular (red plana) 153 Plasticidad 326, 334 Polse 336 Polimorfismo 237 Potencia 38 Potencial de ionización 121 - del campo eléctrico 61 Pozo de potencial 43 Precession 92 Presión 163 - critica 226 -, diferencia de 306 - osmótica 256 - parcial 172 - reducida 233 -, variación de 306 Principio de conservación de las áreas 53 - de equivalencia 73 de la conservación de la Impulsion 17 \_ \_ \_ de la masa 19 - - - del momento (de la impulsión) 49 - do la igualdad de la acción y de la reacción 26 - de la inercia 12 - de la relatividad del movimiento 13 de la Termodinàmica, primer 184 - - -, segundo 207, 213 - de Le Chatelier-Braun 187 - de los estados correspondientes 233 - de los estados inicial y final (ley de Hess) 273 - del brazo de palanca 88, 218 - de Pascal 315 Prohabilidad del estado (peso estadistico) 212 Problema de los dos cuerpos 53 Proceso adiabatico 195 - de expansión del gas en el vacío 195 Procesos ciclicos 183 - cincticos 341

- Irreversibles 205

- reversibles 205

Sistema acelerado (no liter-Producto de solubilidad 283 cial) 13 Propiedad de superposi-- cerrado 16: - CGS (cgs) 29 ción del campo eléctrico - eristalino (cristalogra-Protón 119 fico) 137 Pulsación 100, 115 - de laboratorio (en re-Panto critico 226 poso) 46 - de referencia 11 — (de la mezcla o diso-- del centro de masas 21 lución) 254 Sistema electrostático (CGSE) 57 - eutéctico 268 - material 14 - (temperatura) de inver-- inercial 12 sion 200 Sobreamorliguamlento 108 Sobresaturación 225 - triple 234 Soles 312 Radical ácido 282 Solubilided 250 Reacciones bimoleculares Soluciones coloidales 312 - diluidas (déblies) 251 - en cadena 293 - valuradas 250 - sollidas 254 - monomoleculares 291 - del lipo substitu-- quinticas 272 cional 254 - trimoleculares 292 - - - intersticial Recalentamiento del liqui-255 Sonido, segundo (en el he-Recoclido de los metales lio III 392 Recurrido libro (medio) 351 Subenfriendento 225, 310 Sublimación 236 Regristaltración (solida) 239, 336 Superficie específica 299 Superficies equipotentia-Red cristalina 133 - de Bravais 134 ex 62 Superfluidez del hello 387 - plana 135, 153 Superposición del campo Redes (cristalinas) de los electrico 59 compuestos quimicas 151 Surfactante 300 — de los elementos qui-Suspension 312 DHODS 147 Regla de composición de Sustaneta tensoactiva (survelochlades 15 factantel 300 - iley) de las fasas 260, Temperatura 158 Rendimiento terratco 209 - absoluta 161 - critica 226 Resistencia térmica 345 - - - (de la mezcla o Resonancia III - paramétrica 115 disolución) 253 - de ebullicion 218 Revenido del scero 240 - de fusión 218 Rozamiento 106, 337 Temperatura (punto) de In- de deslizamiento (de resversion 200 balamiento) 339 - reducida 233 - de rodadura (por rola-Temple (del acero) 239 ción) 339 Tendén del vapor salu-Tado 222 - rytático 339 - superficial 296 Tensiones de deslizamients Saturación (de los atomos) (tangenciales, de cor-Section effect 352 Ladurat 323 Semajanza 373 elásticas 315 Simetria de las moleculas Teorem i de Gauss 63 - (del calor) de Nernst 191 129

- (fórmula) de Torricelli 204 Termodifusividad 344 Torsión 324 Trabajo 32, 181 Transiciones de fase de primer orden 215, 242 - - de segundo orden 241

Traslación (de la red cristalina) 134

Valor pH 286 Vapor saturado 222 - -, tensión del 222 Variación de presión 306 Velocidad 14

- angular 80 - areolar 53

- de arrastre 360 - de escape 77

- eficaz (cuadrática media) 161

- orbital 75

Vibraciones torsionales 106 Viscosidad cinemática 366 de los gases y de los líquidos 367

- dinámica 366 - (frieción interna) 365 Volumen especifico 217

- - critico 226

- motar 222 - reducido 233

#### A NUESTROS LECTORES:

«Mira edita libros soviéticos traducidos al español, inglés, francés y árabe. Entre ellos figuran las mejores obras de las distintas ramas de la ciencia y técnica: manuales para los centros de enseñanza superior y escuelas tecnológicas; literatura sobre ciencias naturales y médicas. También se incluyen monografías, libros de divulgación científica y ciencia ficción. Dirijan sus opiniones a Editorial edira, 1 Riztiski per, 2, 129820, Moscé, 1-110, GSP, URSS